



(51) Classification internationale des brevets ⁷ : A61K	A2	(11) Numéro de publication internationale: WO 00/59448 (43) Date de publication internationale: 12 octobre 2000 (12.10.00)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/F	R00/008	12 (81) Etats désignés: AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE,
(22) Date de dépôt international: 31 mars 2000	(31.03.0	0) ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU,
(30) Données relatives à la priorité: 99/04134 2 avril 1999 (02.04.99)	I	SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SI, SZ, TZ, UG, ZW), brevet gwrgien (AM, SD, SI, SZ, TZ, UG, SZ, SZ, SZ, SZ, SZ, SZ, SZ, SZ, SZ, SZ

- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SOCIETE DE CONSEILS DE RECHERCHES ET D'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES (S.C.R.A.S.) [FR/FR]; 51/53, rue du Docteur Blanche, F-75016 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): AUGUET, Michel [FR/FR]; 29, rue de la Butte de Rheims, F-91120 Palaiseau (FR). HARNETT, Jeremiah [IE/FR]; 32, allée de la Bergerie, F-91190 Gif-sur-Yvette (FR). CHABRIER de LASSAUNIERE, Pierre-Etienne [FR/FR]; 134, quai Louis Blériot, F-75016 Paris (FR).
- (74) Mandataire: BOURGOUIN, André; Beaufour IPSEN -S.C.A.F., Direction de la Propriété Industrielle, 42, rue du Docteur Blanche, F-75016 Paris (FR).

LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

TELLE

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

- (54) Title: ASSOCIATION OF NO-SYNTHASE INHIBITOR(S) AND METABOLIC ANTIOXIDANT(S)
- (54) Titre: ASSOCIATION D'INHIBITEUR(S) DE NO SYNTHASE ET D'ANTIOXYDANT(S) METABOLIQUE(S)

(57) Abstract

The invention relates to a pharmaceutical composition comprising as an active ingredient one or several substances interfering with the synthesis of nitrogen monoxide by inhibiting NO-synthase and one or several metabolic antioxidants containing thiol groups and intervening in the redox status of the thiol groups, and optionally a pharmaceutically acceptable support. The invention also relates to a product containing one or several NO-synthase inhibitors and one or several metabolic antioxidants intervening in the redox status of the thiol groups, as a combined product in a separated form of said active ingredients.

(57) Abrégé

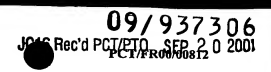
L'invention concerne une composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, une ou plusieurs substance(s) interférant avec la synthèse de monoxyde d'azote par inhibition de NO synthase et un ou plusieurs antioxydant(s) métabolique(s) contenant des groupements thiols et intervenant dans le statut redox des groupements thiols, et éventuellement un support pharmaceutiquement acceptable. L'invention concerne également un produit comprenant une ou plusieurs substance(s) inhibitrice(s) de NO synthase et un ou plusieurs antioxydant(s) métabolique(s) intervenant dans le statut redox des groupements thiols, en tant que produit de combinaison, sous forme séparée, de ces principes actifs.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménic	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑŪ	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

15



ASSOCIATION D'INHIBITEUR(S) DE NO SYNTHASE ET D'ANTIOXYDANT(S) METABOLIQUE(S)

L'invention concerne une composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, au moins une substance interférant avec la synthèse de monoxyde d'azote par inhibition de NO synthase et au moins un antioxydant métabolique intervenant dans le statut redox des groupements thiols, et éventuellement un support pharmaceutiquement acceptable. L'invention concerne également un produit comprenant au moins une substance inhibitrice de NO synthase et au moins un antioxydant métabolique intervenant dans le statut redox des groupements thiols, en tant que produit de combinaison, sous forme séparée, de ces principes actifs.

Une composition pharmaceutique et un produit selon l'invention sont intéressants dans le traitement de pathologies où le monoxyde d'azote et le métabolisme d'antioxydants (tels que la vitamine E ou le glutathion) ainsi que le statut redox des groupements thiols sont impliqués, et notamment :

- . les troubles cardiovasculaires et cérébrovasculaires comprenant, par exemple, la migraine, l'hypertension artérielle, les infarctus cardiaques ou cérébraux d'origine ischémique ou hémorragique, les ischémies et les thromboses;
- . le choc septique, les irradiations radioactives, les radiations solaires, les transplantations d'organes;
- les troubles du système nerveux central ou périphérique comme, par exemple, les maladies neurodégénératives où l'on peut notamment citer, les infarctus cérébraux, les démences séniles, y compris la maladie d'Alzheimer, la chorée de Huntington, la maladie de Parkinson, la maladie de Creutzfeld Jacob, les maladies dues aux prions, la sclérose latérale amyotrophique mais aussi la douleur, les traumatismes cérébraux ou de la moëlle épinière, l'addiction aux opiacés, à l'alcool et aux substances induisant une accoutumance, les troubles de l'érection et de la reproduction, les désordres cognitifs, les encéphalopathies, la dépression, l'anxiété, la schizophrénie, l'épilepsie, les troubles du sommeil, les troubles alimentaires (anorexie, boulimie...);
- les maladies prolifératives et inflammatoires comme, par exemple, le cancer, l'athérosclérose, l'hypertension pulmonaire, la glomérulonéphrite, l'hypertension portale, la cataracte, le psoriasis, l'arthrose et l'arthrite rhumatoïde, les fibroses, les

amyloïdoses, les inflammations du système gastrointestinal (colite, maladie de Crohn) ou du système pulmonaire et des voies aériennes (asthme, sinusites) ainsi que les hypersensibilités de contact ou retardées;

. les maladies autoimmunes et virales telles que le lupus, le sida, les infections parasitaires et virales, le diabète et ses complications incluant les rétinopathies, les néphropathies et les polyneuropathies, la sclérose en plaque, les myopathies ;

5

10

15

20

25

30

. les maladies génétiques autosomiques comme la maladie d'Unverricht-Lunborg ;

. les pathologies caractérisées par une production ou un dysfonctionnement de monoxyde d'azote et/ou du métabolisme du glutathion et du statut redox des groupement thiols.

Dans l'ensemble de ces pathologies, il existe des évidences expérimentales démontrant l'implication du monoxyde d'azote ou d'un dysfonctionnement du métabolisme du glutathion (Kerwin et al., Nitric oxide: a new paradigm for second messengers, J. Med. Chem. 38, 4343-4362, 1995; Packer et al., Alpha-lipoic acid as biological antioxidant, Free Radical Biology & Medicine 19, 227-250, 1995). C'est le cas notamment dans la maladie de Parkinson qui illustre l'invention (Beal MF, Excitotoxicity and nitric oxide in Parkison's disease pathogenesis. Ann. Neurol. 44[Suppl 1], S110-S114, 1998; Donato A et al., Gluthathione in Parkinson's disease: a link between oxidative stress and mitochondrial damage. Ann. Neurol. 32, S111-S115, 1992). Dans ce contexte, les médicaments pouvant inhiber la formation du monoxyde d'azote et/ou rétablir la fonctionnalité biologique des groupements thiols ou du glutathion peuvent apporter des effets bénéfiques. Comme cela est exposé dans la partie expérimentale, l'association d'un inhibiteur de NO synthase et d'un antioxydant métabolique, principes actifs agissant par des mécanismes différents, augmente de façon inattendue l'effet thérapeutique de ces principes actifs. Cette invention est particulièrement bien illustrée dans un modèle pathologique expérimental de maladie de Parkinson's : l'intoxication au MPTP (1-methyl-4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydro-pyridine).

L'invention a donc pour objet une composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, une ou plusieurs substance(s) interférant avec la synthèse de monoxyde d'azote par inhibition de NO synthase et une ou plusieurs substance(s) antioxydante(s) métaboliques contenant au moins deux groupements thiols et intervenant dans le statut redox des groupements thiols, et éventuellement un support pharmaceutiquement acceptable.

L'invention a plus particulièrement pour objet une composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, une substance interférant avec la synthèse de monoxyde d'azote par inhibition de NO synthase et une substance antioxydante métabolique intervenant dans le statut redox des groupements thiols.

Dans le terme inhibiteur de NO synthase, il faut comprendre tout inhibiteur spécifique ou non spécifique de l'une de ses isoformes, qu'elle soit constitutive (neuronale ou endothéliale) ou inductible (Kerwin et al., Nitric oxide: a new paradigm for second messengers, J. Med. Chem. 38, 4343-4362, 1995). Les inhibiteurs de NO synthase selon l'invention peuvent être choisis, par exemple, parmi certains dérivés d'acides aminés tels que les dérivés de la L-arginine, les guanidines, les isothiourées, les nitro-ou cyano-aryles, les amino-pyridines ou amino-pyrimidines, les amidines, les indazoles ou les imidazoles tels que définis ci-après.

Dans le terme substance antioxydante métabolique intervenant dans le statut redox des groupements thiols, il faut comprendre toute substance chimique possédant au moins deux groupement thiols capables de former par oxydation un pont disulfure intra ou intermoléculaire, cette substance pouvant se trouver sous la forme réduite ou oxydée. De tels composés permettent la chélation des cations divalents, la régénération d'antioxydants comme la vitamine E ou le glutathion, et interviennent dans le statut redox des groupements thiols. Les substances antioxydantes métaboliques selon l'invention peuvent être choisies, par exemple, parmi le dithiothreitol, le pyritinol, l'acide lipoïque (Packer et al., Alpha-lipoic acid as biological antioxidant, Free Radical Biology & Medicine 19, 227-250, 1995) ou ses dérivés tels que définis ci-après, les dérivés dimériques disulfides de penicillamine ou de N-acétylcystéine, ou bien les peptides comportant au moins deux résidus cystéines. Ces substances peuvent être naturelles ou synthétiques.

15

20

25

30

35

Dans une composition pharmaceutique selon l'invention, l'inhibiteur de NO synthase et la substance antioxydante métabolique peuvent se présenter sous forme séparée ou sous forme combinée en formant un sel. Bien entendu, la formation d'un sel n'est envisagée que si l'un des principes actifs présente un groupement acide et l'autre principe actif un groupement basique. De préférence, le sel est formé à partir d'un dérivé de la substance inhibitrice de NO synthase contenant au moins un groupe basique et d'un dérivé de l'antioxydant métabolique contenant un groupement acide. Ainsi, l'inhibiteur de NO synthase peut être choisi, par exemple, parmi les composés tels que définis ci-après. L'antioxydant métabolique peut être choisi, par exemple, parmi l'acide lipoïque ou ses dérivés tels que définis ci-après, les dérivés dimériques disulfides de penicillamine ou de N-acétylcystéine.

WO 00/59448

5

10

20

25

30

35

L'invention a également pour objet un produit comprenant une ou plusieurs substance(s) inhibitrice(s) de NO synthase et une ou plusieurs substance(s) antioxydante(s) métabolique(s) contenant au moins deux groupements thiols et intervenant dans le statut redox des groupements thiols, en tant que produit de combinaison, sous forme séparée, pour une utilisation simultanée ou séquentielle dans le traitement de pathologies dans lesquelles le monoxyde d'azote et le statut redox des groupements thiols sont impliqués telles que les troubles cardiovasculaires et cérébrovasculaires, le choc septique, les irradiations radioactives, les radiations solaires, les transplantations d'organes, les troubles du système nerveux central ou périphérique particulièrement bien représentée par la maladie de Parkison, les maladies prolifératives et inflammatoires, les maladies autoimmunes et virales, le diabète et ses complications, les maladies génétiques autosomiques et toutes les pathologies caractérisées par une production ou un dysfonctionnement de monoxyde d'azote et/ou impliquant le statut redox des groupements thiols.

Dans une composition pharmaceutique ou un produit selon l'invention, l'inhibiteur de NO synthase et l'antioxydant métabolique peuvent se présenter à des doses qui peuvent être identiques ou différentes. Les dosages sont choisis en fonction des composés associés à des diluants ou excipients appropriés.

L'inhibiteur de NO synthase et l'antioxydant métabolique peuvent être administrés de manière simultanée ou séquentielle, par la même voie d'administration ou par des voies différentes, suivant qu'ils se présentent sous forme séparée ou combinée. De préférence, les voies d'administration sont orale, parentérale ou topique.

Parmi les inhibiteurs de NO synthase, on peut définir les composés de type amino-acide, de type non amino-acide et de type amine aromatique. Les inhibiteurs de NO synthase de type amino-acide peuvent être des composés tels que décrits dans les demandes WO 95/00505, WO 94/12163, WO 96/06076, WO 98/28257, ou bien des dérivés de la L-arginine, de l'ornithine ou de la lysine tels que décrits dans les demandes WO 93/24126, WO 95/01972, WO 95/24382, WO 95/09619 et WO 95/22968 (les acides aminés sont bien évidemment exclus de cette catégorie car sans activité sur la voie de synthèse du NO; quant à la L-arginine, elle est le substrat naturel de la NO synthase).

Les inhibiteurs de NO synthase de type non amino-acide, peuvent être des composés de la famille des guanidines, des isothiourées, des nitro- ou cyano-aryles, des amino-pyridines ou amino-pyrimidines, des amidines, des indazoles ou des imidazoles ainsi que des hétérocycles substitués ou des pipéridines condensées.

10

15

Les guanidines inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO 95/28377, WO 91/04023, WO 94/21621, WO 96/18607 et WO 96/18608.

Les isothiourées inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO 95/09619, WO 96/09286, WO 94/12165, WO 96/14842, WO 96/18607, WO 96/18608, WO 96/09286, EP 717040 et EP 718294.

Les nitro- ou cyano-aryles inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans la demande WO 94/12163.

Les amino-pyridines ou amino-pyrimidines inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO 94/14780, WO 96/18616, WO 96/18617, WO 98/45294, WO 98/24766, WO 00/02860, WO 99/62883, WO 99/10339, WO 00/09130, JP 98/001470, JP 98/120654 et JP 98/036351.

Les amidines inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO 95/11014, WO 96/01817, WO 95/05363, WO 95/11231, WO 96/14844, WO 96/19440, WO 98/42696, WO 98/158934, WO 98/50380, WO 98/50382, JP 98/265450, ou des composés tels que la N-phényl-2-thiophènecarboximidamide.

Les indazoles inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans la demande WO 98/02442 ou bien des composés de formule générale IA

20

dans laquelle R₁ représente un ou plusieurs substituants choisis parmi l'atome d'hydrogène, le radical nitro, halo, alkyle inférieur ou alkoxy inférieur.

Les imidazoles inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés de formule générale IIA

$$R_{3}$$
 N
 R_{5}
 R_{4}
 II_{A}

dans laquelle R₂ et R₃ représentent, indépendamment l'atome d'hydrogène, le radical halo, hydroxy, amino, alkyle ou alkoxy, ou R₂ et R₃ sont liés ensembles et forment le radical phényle condensé avec le cycle imidazole, le radical phényle étant éventuellement substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les radicaux hydroxy, trifluorométhyle, halo, carboxy, alkyle inférieur, alkoxy inférieur ou alkényle inférieur ; R₄ représente un atome d'hydrogène,un radical alkyle inférieur, amino, alkyle inférieur amino ou phényle, le radical phényle étant éventuellement substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les radicaux hydroxy, trifluorométhyle, halo, carboxy, alkyle inférieur, alkoxy inférieur ou alkényle inférieur; R₅ représente l'atome d'hydrogène, un radical alkyle inférieur, amino, alkyle inférieur amino.

5

10

15

Tel qu'il est utilisé ici, le terme inférieur en référence aux groupes alkyle et alkoxy désigne des groupes hydrocarbonés aliphatiques saturés, linéaires, ou ramifiés, comportant de 1 à 6 atomes de carbone comme, par exemple, méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, t-butyle, méthoxy et éthoxy. En référence aux groupes alkényle, le terme inférieur désigne des groupes comportant de 2 à 6 atomes de carbone et une ou plusieurs doubles ou triples liaisons comme, par exemple, les groupes vinyle, allyle, propènyle, isopropènyle, pentènyle, butènyle, hexanyle, propènyle et butadiényle. Le terme halo signifie chloro, bromo, iodo ou fluoro.

1 9-14

17:

20 Les piperidines condensés peuvent être les composés tels que définis dans la demande EP 870763.

Les hétérocycles substitués peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO 98/50372, WO 98/42667, WO 98/46611, WO 99/05131, WO 99/01455, JP 98/182618.

- De préférence, l'inhibiteur de NO synthase est un composé de type amino-acide et plus particulièrement un dérivé de la L-arginine, de l'ornithine ou de la lysine, ou un composé de la famille des guanidines, des isothiourées, des nitro- ou cyano-aryles, des amino-pyridines ou amino-pyrimidines, des amidines, des indazoles ou des imidazoles.
- L'antioxydant métabolique peut être choisi parmi le dithiothreitol, le pyritinol, les composés tels que définis dans la demande EP 381 439, l'acide lipoïque (sous forme racémique ou d'énantiomères) et ses dérivés, les composés dimériques disulfides de penicillamine ou de N-acétylcystéine, et les peptides comportant au moins deux résidus cystéine. De préférence, les dérivés de l'acide lipoïque sont les composés tels

que définis dans les demandes EP 855396, EP 236929, EP 869126, FR 2707983, WO 99/45922 et JP 94227979.

- 7 -

L'invention a plus particulièrement pour objet une composition ou un produit tel que défini ci-dessus, caractérisé en ce que l'inhibiteur de NO synthase est choisi parmi la L-nitro-arginine (LNAME), l'ester méthylique de la L-nitro-arginine (LNAME), la L-N-monométhylarginine (LNMMA), l'aminoguanidine, l'agmatine, la 2-amino-1-(méthylamino)benzimidazole, le 5-nitro-indazole, 6-nitro-indazole, le 7-nitro-indazole, le 1,2-(trifluorométhylphényl) imidazole (TRIM), la 2-amino-4-méthyl-6-(2-aminoéthyl)pyridine, la 2-iminopipéridine, la 2-iminohomopipéridine, la 2-imino-5,6-dihydro-1,3-oxazine, la N-phényl-2-thiophènecarboximidamide, la 2-iminotétrahydropyrimidine, la S-éthylisothiourée, la S-méthyl-L-thiocitrulline ou la S-éthyl-L-thiocitrulline.

L'invention a plus particulièrement pour objet une composition ou un produit tel que défini ci-dessus, caractérisé en ce que l'antioxydant métabolique est l'acide lipoïque, sous forme racémique ou d'énantiomère.

De manière préférentielle, l'invention a également pour objet une composition ou un produit tels que définis ci-dessus, caractérisés en ce que l'inhibiteur de NO synthase est un inhibiteur de NO synthase neuronale et/ou inductible.

Les composés inhibiteurs de NO synthase et les antioxydants métaboliques sont commerciaux ou peuvent être préparés par les méthodes connues de l'homme de l'art (ou par analogie à ces dernières) (P. Hamley et al., Bioorganic and medicinal chemistry letters, vol. 5 (15), 1573-1576 (1995); W. M. Moore et al., J. Med. Chem., 39, 669-672 (1996); E. P. Garvey et al., The Journal of Biological Chemistry, vol. 269(43), 26669-26676 (1994)).

Tous les termes techniques et scientifiques utilisés dans le présent texte ont la signification connue de l'homme de l'art. Par ailleurs, tous les brevets (ou demandes de brevet) ainsi que les autres références bibliographiques sont incorporés par référence.

Les exemples suivants sont présentés pour illustrer les procédures ci-dessus et ne doivent en aucun cas être considérés comme une limite à la portée de l'invention.

PARTIE EXPÉRIMENTALE:

5

Etude pharmacologique des produits de l'invention

L'activité des composés de l'invention a été évaluée in vivo sur un modèle de neurotoxicité au MPTP (1-methyl-4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydropyridine).

- L'administration de MPTP produit un syndrome similaire à la maladie de Parkinson résultant d'une dégénération des neurones nigrostriataux dopaminergiques. Ceci à été observé chez l'homme, le primate et la souris [Langston JW et Ballard PA, Parkinson's disease in a chemist working with 1-methyl-4-phenyl-1,2,5,6-tetrahydropyridine, N. Engl. J. Med. 309, 310 (1983); Burns RS et al.,
- A primate model of parkinsonism: selective destruction of dopaminergic neurons in the pars compacta of the substantia nigra by N-methyl-4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydropyridine, Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 80, 4546-4550 (1983), Heikkila, RE. et al., Dopaminergic neurotoxicity of 1-methyl-4-phenyl-1,2,5,6-tetrahydropyridine in mice, Science, 224, 1451-1453 (1984)].
- On injecte trois fois à 2 heures d'intervalle 15-20 mg/kg de MPTP par voie intrapéritoneale à des souris (C57BL6) pesant 15-25 g. Les produits sont injectés par voie orale 90 minutes avant chaque injection de MPTP et 90 min après la dernière et 24 h après la première injection de MPTP. Les souris sont sacrifiées 24 heures après la dernière injection de MPTP. Le striatum est prélevé et son taux de dopamine est mesuré par chromatographie liquide haute performance couplée à une détection électrochimique. Le coefficient d'efficacité des composés est calculé par le rapport au taux de dopamine du groupe produit + MPTP / taux de dopamine du groupe MPTP seul. Un produit dont le coefficient d'efficacité est à 1,5 est considéré comme bénéfique.
- 25 Soit A l'inhibiteur de NO synthase et B l'antioxydant métabolique.

Exemple 1

Composé AB, combinaison des principes actifs A et B. Composé A: le N-phényl-2-thiophènecarboximidamine, inhibiteur puissant des NO synthases. Composé B: la forme réduite de l'acide lipoïque, antioxydant métabolique.

30 Composé de l'exemple 1 : 4 groupes d'animaux sont constitués :

Groupe 1 : traité avec le MPTP.

Groupe 2 : traité avec A (3 mg/kg) + MPTP.

Groupe 3

traité avec B (10 mg/kg) + MPTP.

Groupe 4

traité avec AB + MPTP.

N° du groupe	Taux de dopamine ng/mg de tissu	Coefficient d'efficacité
1	3,24	-
2	3,77	1,16
3	3,81	1,17
4	5,21	1,60

Les résultats montrent que l'acide lipoïque, sous forme réduite, utilisé comme antioxydant métabolique à la dose de 10 mg/kg est inactif pour protéger l'animal de la chute de dopamine survenant après injection de MPTP. Le N-phényl-2-thiophènecarboximidamine utilisé comme inhibiteur de NO synthase à la dose de 3 mg/kg est également inactif. Par contre, l'association des deux composés se révèle active pour restaurer le taux de dopamine des animaux soumis à la neurotoxicité du MPTP.

10 Exemple 2

Composé AB, combinaison des principes actifs A et B. Composé A: la N^Gnitro-arginine, inhibiteur puissant des NO synthases constitutives et inductibles. Composé B: la forme réduite de l'acide lipoïque, antioxydant métabolique.

Composé de l'exemple 2:4 groupes d'animaux sont constitués:

15

5

Groupe 1

traité avec le MPTP.

Groupe 2

traité avec A (3 mg/kg) + MPTP.

Groupe 3

traité avec B (10 mg/kg) + MPTP.

Groupe 4

traité avec AB + MPTP.

N° du groupe	Taux de dopamine ng/mg de tissu	Coefficient d'efficacité
1	4,11	-
2	6,98	1,69
3	4,48	1,09
4	8,65	2,1

La N^Gnitro-arginine utilisée en tant qu'inhibiteur des NO synthases, active à la dose de 3 mg/kg, a une efficacité augmentée lorsqu'elle est associée à l'acide lipoïque.

Les résultats expérimentaux des exemples 1 et 2 montrent donc un effet potentialisateur voire une synergie entre les deux types de composés.

15

30

REVENDICATIONS

- 1. Composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, une ou plusieurs substance(s) inhibitrice(s) de NO synthase et une ou plusieurs substance(s) antioxydante(s) métabolique(s) contenant au moins deux groupements thiols et intervenant dans le statut redox des groupements thiols, et éventuellement un support pharmaceutiquement acceptable.
- 2. Composition pharmaceutique selon la revendication 1, comprenant, à titre de principe actif, une substance inhibitrice de NO synthase et une substance antioxydante métabolique.
- 3. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisée en ce que la substance inhibitrice de NO synthase et la substance antioxydante métabolique sont sous forme séparée.
 - 4. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 3, dans laquelle l'antioxydant métabolique est le dithiothreitol, le pyritinol, l'acide lipoïque ou ses dérivés, les dérivés dimériques disulfides de penicillamine ou de N-acétylcystéine, ou les peptides comportant au moins deux résidus cystéines.
 - 5. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisée en ce que la substance inhibitrice de NO synthase et la substance antioxydante métabolique sont sous forme de sel.
- 6. Composition pharmaceutique selon la revendication 5, caractérisée en ce que le sel est formé à partir d'un dérivé de la substance inhibitrice de NO synthase contenant au moins un groupe basique et d'un dérivé de la substance antioxydante métabolique contenant au moins un groupe acide.
- 7. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 5 à 6, dans laquelle
 l'antioxydant métabolique est l'acide lipoïque ou ses dérivés, les dérivés dimériques disulfides de penicillamine ou de N-acétylcystéine.
 - 8. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle l'inhibiteur de NO synthase est de type amino acide, ou un composé de la famille des guanidines, des isothiourées, des nitro- ou cyano-aryles, des amino-pyridines ou amino-pyrimidines, des amidines, des indazoles ou des imidazoles.

9. Composition pharmaceutique selon la revendication 8, dans laquelle l'inhibiteur de NO synthase de type amino-acide est un dérivé de la L-arginine, de l'ornithine ou de la lysine.

- 10. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 8, dans laquelle l'inhibiteur de NO synthase est choisi parmi la L-nitro-arginine, l'ester méthylique de la L-nitro-arginine, la L-N-monométhylarginine, l'aminoguanidine, l'agmatine, la 2-amino-1-(méthylamino)benzimidazole, le 5-nitro-indazole, 6-nitro-indazole, le 7-nitro-indazole, le 1,2-(trifluorométhylphényl) imidazole, la 2-amino-4-méthyl-6-(2-aminoéthyl)pyridine, la 2-iminopipéridine, la 2-iminohomopipéridine, la 2-imino-5,6-dihydro-1,3-oxazine, la 2-iminotétrahydropyrimidine, la N-phényl-2-thiophènecarboximidamide, la S-éthylisothiourée, la S-méthyl-L-thiocitrulline ou la S-éthyl-L-thiocitrulline.
 - 11. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle l'antioxydant métabolique est l'acide lipoïque, sous forme racémique ou d'énantiomère.

- 12. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle l'inhibiteur de NO synthase est un inhibiteur de NO synthase neuronale et/ou inductible.
- et une ou plusieurs substance(s) antioxydante(s) métabolique(s) contenant au moins deux groupements thiols et intervenant dans le statut redox des groupements thiols, en tant que produit de combinaison sous forme séparée, pour une utilisation simultanée ou séquentielle dans le traitement de pathologies dans lesquelles le monoxyde d'azote et le statut redox des groupements thiols sont impliqués.
- 25 14. Produit selon la revendication 13, dans le traitement des troubles cardiovasculaires et cérébrovasculaires, du choc septique, des irradiations radioactives, des radiations solaires, des transplantations d'organes, des troubles du système nerveux central ou périphérique, des maladies prolifératives et inflammatoires, des maladies autoimmunes et virales, du diabète et ses complications, des maladies génétiques autosomiques et toutes les pathologies caractérisées par une production ou un dysfonctionnement de monoxyde d'azote et/ou impliquant le statut redox des groupements thiols.

- 15. Produit selon la revendication 14, pour le traitement des troubles cérébrovasculaires et cardiovasculaires tels que la migraine, l'hypertension artérielle, les infarctus cardiaques et cérébraux d'origine ischémique ou hémorragique, les ischémies et les thromboses.
- 16. Produit selon la revendication 14, pour le traitement des troubles du système nerveux central ou périphérique tels que les maladies neurodégénératives, la douleur, les traumatismes cérébraux ou de la moëlle épinière, l'addiction aux opiacés, à l'alcool et aux substances induisant une accoutumance, les troubles de l'érection et de la reproduction, les désordres cognitifs, les encéphalopathies, la dépression, l'anxiété, la schizophrénie, l'épilepsie, les troubles du sommeil, les troubles alimentaires.
 - 17. Produit selon la revendication 14, pour le traitement des maladies prolifératives et inflammatoires telles que le cancer, l'athérosclérose, l'hypertension pulmonaire, la glomérulonéphrite, l'hypertension portale, la cataracte, le psoriasis, l'arthrose et l'arthrite rhumatoïde, les fibroses, les amyloïdoses, les inflammations du système gastrointestinal ou du système pulmonaire et des voies aériennes.
 - 18. Produit selon la revendication 14, pour le traitement des maladies autoimmunes et virales telles que le lupus, le sida, les infections parasitaires et virales, le diabète et ses complications incluant les rétinopathies, les néphropathies et les polyneuropathies, la sclérose en plaque, les myopathies.
- 20 19. Produit selon l'une des revendications 13 à 18, dans lequel l'inhibiteur de NO synthase est un composé de type amino-acide ou un composé de la familles des guanidines, des isothiourées, des nitro- ou cyano-aryles, des amino-pyridines ou amino-pyrimidines, des amidines, des indazoles ou des imidazoles.
- 20. Produit selon la revendication 19, dans laquelle l'inhibiteur de NO synthase de
 type amino-acide est un dérivé de la L-arginine, de l'ornithine ou de la lysine.
- 21. Produit selon l'une des revendications 13 à 19, dans lequel l'inhibiteur de NO synthase est choisi parmi la L-nitro-arginine, l'ester méthylique de la L-nitro-arginine, la L-N-monométhylarginine, l'aminoguanidine, l'agmatine, la 2-amino-1-(méthylamino)benzimidazole, le 5-nitro-indazole, 6-nitro-indazole, le 7-nitro-indazole, le 1,2-(trifluorométhylphényl) imidazole, la 2-amino-4-méthyl-6-(2-aminoéthyl)pyridine, la 2-iminopipéridine, la 2-iminohomopipéridine, la 2-imino-5,6-dihydro-1,3-oxazine, la

- 2-iminotétrahydropyrimidine, la N-phényl-2-thiophènecarboximidamide, la S-éthylisothiourée, la S-méthyl-L-thiocitrulline ou la S-éthyl-L-thiocitrulline.
- 22. Produit selon l'une des revendications 13 à 21, dans lequel l'antioxydant métabolique est le dithiothreitol, le pyritinol, l'acide ou ses dérivés, les dérivés dimériques disulfides de penicillamine ou de N-acétylcystéine, ou les peptides comportant au moins deux résidus cystéines.
 - 23. Produit selon l'une des revendications 13 à 22, dans lequel l'antioxydant métabolique est l'acide lipoïque, sous forme racémique ou d'énantiomères.
- 24. Produit selon l'une des revendications 13 à 23, dans lequel l'inhibiteur de NO synthase est un inhibiteur de NO synthase neuronale et/ou inductible.

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle Bureau international



(43) Date de la publication internationale 12 octobre 2000 (12.10.2000)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 00/59448 A3

(51) Classification internationale des brevets⁷:

A61K 31/385

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/00812

- (22) Date de dépôt international: 31 mars 2000 (31.03.2000)
- (25) Langue de dépôt:

françai

(26) Langue de publication:

français

(30) Données relatives à la priorité: 99/04134

2 avril 1999 (02.04.1999) Fi

- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): SOCI-ETE DE CONSEILS DE RECHERCHES ET D'AP-PLICATIONS SCIENTIFIQUES (S.C.R.A.S.) [FR/FR]; 51/53, rue du Docteur Blanche, F-75016 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): AUGUET, Michel [FR/FR]; 29, rue de la Butte de Rheims, F-91120 Palaiseau (FR). HARNETT, Jeremiah [IE/FR]; 32, allée de la Bergerie, F-91190 Gif-sur-Yvette (FR). CHABRIER de LASSAUNIERE, Pierre-Etienne [FR/FR]; 134, quai Louis Blériot, F-75016 Paris (FR).

- (74) Mandataire: BOURGOUIN, André; Beaufour IPSEN S.C.A.F., Direction de la Propriété Industrielle, 42, rue du Docteur Blanche, F-75016 Paris (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

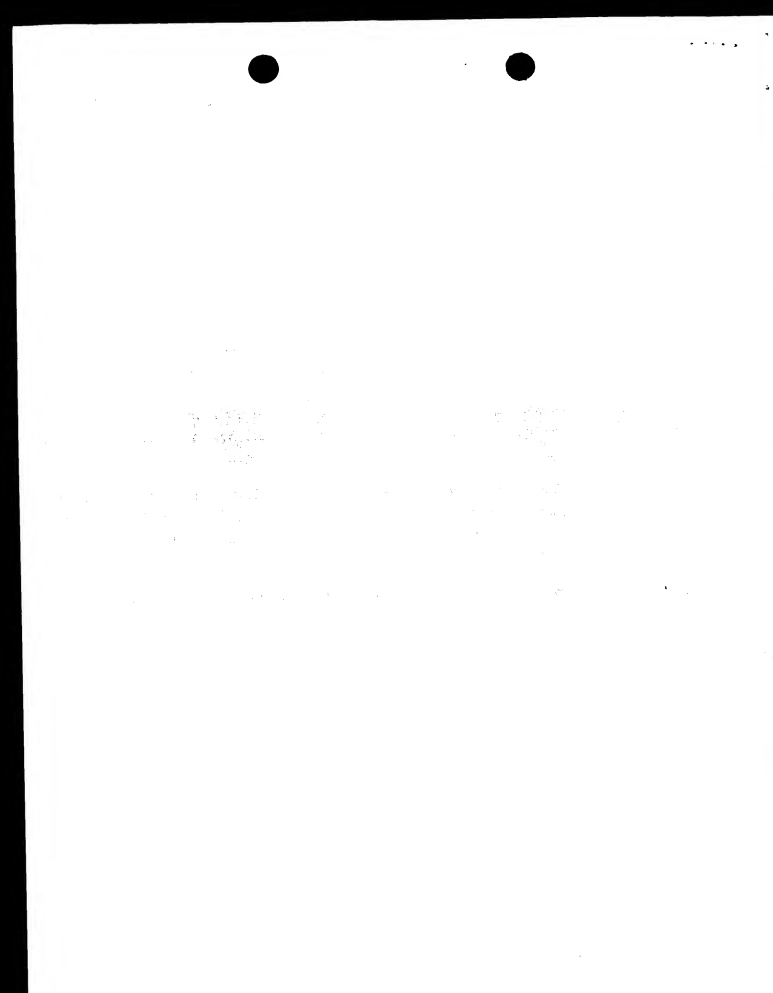
- Avec rapport de recherche internationale.
- (88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 8 mars 2001

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

- (54) Title: ASSOCIATION OF NO-SYNTHASE INHIBITOR(S) AND METABOLIC ANTIOXIDANT(S)
- (54) Titre: ASSOCIATION D'INHIBITEUR(S) DE NO SYNTHASE ET D'ANTIOXYDANT(S) METABOLIQUE(S)
- (57) Abstract: The invention relates to a pharmaceutical composition comprising as an active ingredient one or several substances interfering with the synthesis of nitrogen monoxide by inhibiting NO-synthase and one or several metabolic antioxidants containing thiol groups and intervening in the redox status of the thiol groups, and optionally a pharmaceutically acceptable support. The invention also relates to a product containing one or several NO-synthase inhibitors and one or several metabolic antioxidants intervening in the redox status of the thiol groups, as a combined product in a separated form of said active ingredients.
- (57) Abrégé: L'invention concerne une composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, une ou plusieurs substance(s) interférant avec la synthèse de monoxyde d'azote par inhibition de NO synthase et un ou plusieurs antioxydant(s) métabolique(s) contenant des groupements thiols et intervenant dans le statut redox des groupements thiols, et éventuellement un support pharmaceutiquement acceptable. L'invention concerne également un produit comprenant une ou plusieurs substance(s) inhibitrice(s) de NO synthase et un ou plusieurs antioxydant(s) métabolique(s) intervenant dans le statut redox des groupements thiols, en tant que produit de combinaison, sous forme séparée, de ces principes actifs.



WO 00/59448 A3



PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification : 4	$\overline{}$		
(51) Classification internationale des brevets 7:	ŀ	(11) Numation de model et al.	YYYO OO ITO
		(11) Numéro de publication internationale	: WO 00/59448
A61K	A2		- 00.00110
		(42) D. ()	
	1	(43) Date de publication internationale:	12 octobre 2000 (12 10 00)
	ــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ		12.10.00)

- (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR00/00812
- (22) Date de dépôt international: 31 mars 2000 (31.03.00)
- (30) Données relatives à la priorité: 99/04134 2 avril 1999 (02.04.99) FR
- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SOCIETE DE CONSEILS DE RECHERCHES ET D'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES (S.C.R.A.S.) [FR/FR]; 51/53, rue du Docteur Blanche, F-75016 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): AUGUET, Michel [FR/FR]; 29, rue de la Butte de Rheims, F-91120 Palaiseau (FR). HARNETT, Jeremiah [IE/FR]; 32, allée de la Bergerie, F-91190 Gif-sur-Yvette (FR). CHABRIER de LASSAUNIERE, Pierre-Etienne [FR/FR]; 134, quai Louis Blériot, F-75016 Paris (FR).
- (74) Mandataire: BOURGOUIN, André; Beaufour_IPSEN -S.C.A.F., Direction de la Propriété Industrielle, 42, rue du Docteur Blanche, F-75016 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

- (54) Title: ASSOCIATION OF NO-SYNTHASE INHIBITOR(S) AND METABOLIC ANTIOXIDANT(S)
- (54) Titre: ASSOCIATION D'INHIBITEUR(S) DE NO SYNTHASE ET D'ANTIOXYDANT(S) METABOLIQUE(S)

(57) Abstract

The invention relates to a pharmaceutical composition comprising as an active ingredient one or several substances interfering with the synthesis of nitrogen monoxide by inhibiting NO-synthase and one or several metabolic antioxidants containing thiol groups and intervening in the redox status of the thiol groups, and optionally a pharmaceutically acceptable support. The invention also relates to a product containing one or several NO-synthase inhibitors and one or several metabolic antioxidants intervening in the redox status of the thiol groups, as a combined product in a separated form of said active ingredients.

(57) Abrégé

L'invention concerne une composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, une ou plusieurs substance(s) interférant avec la synthèse de monoxyde d'azote par inhibition de NO synthase et un ou plusieurs antioxydant(s) métabolique(s) contenant des groupements thiols et intervenant dans le statut redox des groupements thiols, et éventuellement un support pharmaceutiquement acceptable. Artivention concerne également un produit comprenant une ou plusieurs substance(s) inhibitrice(s) de NO synthase et un ou plusieurs séparée, de ces principes actifs.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

11110111	200000000000000000000000000000000000000						
AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	ТJ	Tadjikistan
		GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BE	Belgique Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BF		HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BG	Bulgarie Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BJ	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BR	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
BY	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CA	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CF	•	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CG	Congo Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CH	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CI	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CM	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CN		KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CU	Cuba République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
CZ	•	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DE	Allemagne	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
DK	Danemark	LR	Libéria	SG	Singapour		
EE	Estonie				٠.		

ASSOCIATION D'INHIBITEUR(S) DE NO SYNTHASE ET D'ANTIOXYDANT(S) METABOLIQUE(S)

L'invention concerne une composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, au moins une substance interférant avec la synthèse de monoxyde d'azote par inhibition de NO synthase et au moins un antioxydant métabolique intervenant dans le statut redox des groupements thiols, et éventuellement un support pharmaceutiquement acceptable. L'invention concerne également un produit comprenant au moins une substance inhibitrice de NO synthase et au moins un antioxydant métabolique intervenant dans le statut redox des groupements thiols, en tant que produit de combinaison, sous forme séparée, de ces principes actifs.

5

15

20

25

Une composition pharmaceutique et un produit selon l'invention sont intéressants dans le traitement de pathologies où le monoxyde d'azote et le métabolisme d'antioxydants (tels que la vitamine E ou le glutathion) ainsi que le statut redox des groupements thiols sont impliqués, et notamment :

- les troubles cardiovasculaires et cérébrovasculaires comprenant, par exemple, la migraine, l'hypertension artérielle, les infarctus cardiaques ou cérébraux d'origine ischémique ou hémorragique, les ischémies et les thromboses;
- . le choc septique, les irradiations radioactives, les radiations solaires, les transplantations d'organes;
- les troubles du système nerveux central ou périphérique comme, par exemple, les maladies neurodégénératives où l'on peut notamment citer, les infarctus cérébraux, les démences séniles, y compris la maladie d'Alzheimer, la chorée de Huntington, la maladie de Parkinson, la maladie de Creutzfeld Jacob, les maladies dues aux prions, la sclérose latérale amyotrophique mais aussi la douleur, les traumatismes cérébraux ou de la moëlle épinière, l'addiction aux opiacés, à l'alcool et aux substances induisant une accoutumance, les troubles de l'érection et de la reproduction, les désordres cognitifs, les encéphalopathies, la dépression, l'anxiété, la schizophrénie, l'épilepsie, les troubles du sommeil, les troubles alimentaires (anorexie, boulimie...);
- les maladies prolifératives et inflammatoires comme, par exemple, le cancer,
 l'athérosclérose, l'hypertension pulmonaire, la glomérulonéphrite, l'hypertension
 portale, la cataracte, le psoriasis, l'arthrose et l'arthrite rhumatoïde, les fibroses, les

amyloïdoses, les inflammations du système gastrointestinal (colite, maladie de Crohn) ou du système pulmonaire et des voies aériennes (asthme, sinusites) ainsi que les hypersensibilités de contact ou retardées;

. les maladies autoimmunes et virales telles que le lupus, le sida, les infections parasitaires et virales, le diabète et ses complications incluant les rétinopathies, les néphropathies et les polyneuropathies, la sclérose en plaque, les myopathies ;

5

10

15

20

25

30

les maladies génétiques autosomiques comme la maladie d'Unverricht-Lunborg ;

. les pathologies caractérisées par une production ou un dysfonctionnement de monoxyde d'azote et/ou du métabolisme du glutathion et du statut redox des groupement thiols.

Dans l'ensemble de ces pathologies, il existe des évidences expérimentales démontrant l'implication du monoxyde d'azote ou d'un dysfonctionnement du métabolisme du glutathion (Kerwin et al., Nitric oxide: a new paradigm for second messengers, J. Med. Chem. 38, 4343-4362, 1995; Packer et al., Alpha-lipoic acid as biological antioxidant, Free Radical Biology & Medicine 19, 227-250, 1995). C'est le cas notamment dans la maladie de Parkinson qui illustre l'invention (Beal MF, Excitotoxicity and nitric oxide in Parkison's disease pathogenesis. Ann. Neurol. 44[Suppl 1], S110-S114, 1998; Donato A et al., Gluthathione in Parkinson's disease: a link between oxidative stress and mitochondrial damage. Ann. Neurol. 32, S111-S115, 1992). Dans ce contexte, les médicaments pouvant inhiber la formation du monoxyde d'azote et/ou rétablir la fonctionnalité biologique des groupements thiols ou du glutathion peuvent apporter des effets bénéfiques. Comme cela est exposé dans la partie expérimentale, l'association d'un inhibiteur de NO synthase et d'un antioxydant métabolique, principes actifs agissant par des mécanismes différents, augmente de façon inattendue l'effet thérapeutique de ces principes actifs. Cette invention est particulièrement bien illustrée dans un modèle pathologique expérimental de maladie de Parkinson's : l'intoxication au MPTP (1-methyl-4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydro-pyridine).

L'invention a donc pour objet une composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, une ou plusieurs substance(s) interférant avec la synthèse de monoxyde d'azote par inhibition de NO synthase et une ou plusieurs substance(s) antioxydante(s) métaboliques contenant au moins deux groupements thiols et intervenant dans le statut redox des groupements thiols, et éventuellement un support pharmaceutiquement acceptable.

L'invention a plus particulièrement pour objet une composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, une substance interférant avec la synthèse de monoxyde d'azote par inhibition de NO synthase et une substance antioxydante métabolique intervenant dans le statut redox des groupements thiols.

Dans le terme inhibiteur de NO synthase, il faut comprendre tout inhibiteur spécifique ou non spécifique de l'une de ses isoformes, qu'elle soit constitutive (neuronale ou endothéliale) ou inductible (Kerwin et al., Nitric oxide : a new paradigm for second messengers, J. Med. Chem. 38, 4343-4362, 1995). Les inhibiteurs de NO synthase selon l'invention peuvent être choisis, par exemple, parmi certains dérivés d'acides aminés tels que les dérivés de la L-arginine, les guanidines, les isothiourées, les nitro-ou cyano-aryles, les amino-pyridines ou amino-pyrimidines, les amidines, les indazoles ou les imidazoles tels que définis ci-après.

Dans le terme substance antioxydante métabolique intervenant dans le statut redox des groupements thiols, il faut comprendre toute substance chimique possédant au moins deux groupement thiols capables de former par oxydation un pont disulfure intra ou intermoléculaire, cette substance pouvant se trouver sous la forme réduite ou oxydée. De tels composés permettent la chélation des cations divalents, la régénération d'antioxydants comme la vitamine E ou le glutathion, et interviennent dans le statut redox des groupements thiols. Les substances antioxydantes métaboliques selon l'invention peuvent être choisies, par exemple, parmi le dithiothreitol, le pyritinol, l'acide lipoïque (Packer et al., Alpha-lipoic acid as biological antioxidant, Free Radical Biology & Medicine 19, 227-250, 1995) ou ses dérivés tels que définis ci-après, les dérivés dimériques disulfides de penicillamine ou de N-acétylcystéine, ou bien les peptides comportant au moins deux résidus cystéines. Ces substances peuvent être naturelles ou synthétiques.

15

20

25

30

35

Dans une composition pharmaceutique selon l'invention, l'inhibiteur de NO synthase et la substance antioxydante métabolique peuvent se présenter sous forme séparée ou sous forme combinée en formant un sel. Bien entendu, la formation d'un sel n'est envisagée que si l'un des principes actifs présente un groupement acide et l'autre principe actif un groupement basique. De préférence, le sel est formé à partir d'un dérivé de la substance inhibitrice de NO synthase contenant au moins un groupe basique et d'un dérivé de l'antioxydant métabolique contenant un groupement acide. Ainsi, l'inhibiteur de NO synthase peut être choisi, par exemple, parmi les composés tels que définis ci-après. L'antioxydant métabolique peut être choisi, par exemple, parmi l'acide lipoïque ou ses dérivés tels que définis ci-après, les dérivés dimériques disulfides de penicillamine ou de N-acétylcystéine.

L'invention a également pour objet un produit comprenant une ou plusieurs substance(s) inhibitrice(s) de NO synthase et une ou plusieurs substance(s) antioxydante(s) métabolique(s) contenant au moins deux groupements thiols et intervenant dans le statut redox des groupements thiols, en tant que produit de combinaison, sous forme séparée, pour une utilisation simultanée ou séquentielle dans le traitement de pathologies dans lesquelles le monoxyde d'azote et le statut redox des groupements thiols sont impliqués telles que les troubles cardiovasculaires et cérébrovasculaires, le choc septique, les irradiations radioactives, les radiations solaires, les transplantations d'organes, les troubles du système nerveux central ou périphérique particulièrement bien représentée par la maladie de Parkison, les maladies prolifératives et inflammatoires, les maladies autoimmunes et virales, le diabète et ses complications, les maladies génétiques autosomiques et toutes les pathologies caractérisées par une production ou un dysfonctionnement de monoxyde d'azote et/ou impliquant le statut redox des groupements thiols.

5

10

20

25

30

35

Dans une composition pharmaceutique ou un produit selon l'invention, l'inhibiteur de NO synthase et l'antioxydant métabolique peuvent se présenter à des doses qui peuvent être identiques ou différentes. Les dosages sont choisis en fonction des composés associés à des diluants ou excipients appropriés.

L'inhibiteur de NO synthase et l'antioxydant métabolique peuvent être administrés de manière simultanée ou séquentielle, par la même voie d'administration ou par des voies différentes, suivant qu'ils se présentent sous forme séparée ou combinée. De préférence, les voies d'administration sont orale, parentérale ou topique.

Parmi les inhibiteurs de NO synthase, on peut définir les composés de type amino-acide, de type non amino-acide et de type amine aromatique. Les inhibiteurs de NO synthase de type amino-acide peuvent être des composés tels que décrits dans les demandes WO 95/00505, WO 94/12163, WO 96/06076, WO 98/28257, ou bien des dérivés de la L-arginine, de l'ornithine ou de la lysine tels que décrits dans les demandes WO 93/24126, WO 95/01972, WO 95/24382, WO 95/09619 et WO 95/22968 (les acides aminés sont bien évidemment exclus de cette catégorie car sans activité sur la voie de synthèse du NO ; quant à la L-arginine, elle est le substrat naturel de la NO synthase).

Les inhibiteurs de NO synthase de type non amino-acide, peuvent être des composés de la famille des guanidines, des isothiourées, des nitro- ou cyano-aryles, des amino-pyridines ou amino-pyrimidines, des amidines, des indazoles ou des imidazoles ainsi que des hétérocycles substitués ou des pipéridines condensées.

Les guanidines inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO 95/28377, WO 91/04023, WO 94/21621, WO 96/18607 et WO 96/18608.

Les isothiourées inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO 95/09619, WO 96/09286, WO 94/12165, WO 96/14842, WO 96/18607, WO 96/18608, WO 96/09286, EP 717040 et EP 718294.

Les nitro- ou cyano-aryles inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans la demande WO 94/12163.

Les amino-pyridines ou amino-pyrimidines inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO 94/14780, WO 96/18616, WO 96/18617, WO 98/45294, WO 98/24766, WO 00/02860, WO 99/62883, WO 99/10339, WO 00/09130, JP 98/001470, JP 98/120654 et JP 98/036351.

Les amidines inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO 95/11014, WO 96/01817, WO 95/05363, WO 95/11231, WO 96/14844, WO 96/19440, WO 98/42696, WO 98/158934, WO 98/50380, WO 98/50382, JP 98/265450, ou des composés tels que la N-phényl-2-thiophènecarboximidamide.

Les indazoles inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans la demande WO 98/02442 ou bien des composés de formule générale I_A

20

25

15

dans laquelle R₁ représente un ou plusieurs substituants choisis parmi l'atome d'hydrogène, le radical nitro, halo, alkyle inférieur ou alkoxy inférieur.

Les imidazoles inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés de formule générale II_A

$$R_3$$
 N
 R_5
 R_4
 R_4
 R_4

dans laquelle R₂ et R₃ représentent, indépendamment l'atome d'hydrogène, le radical halo, hydroxy, amino, alkyle ou alkoxy, ou R₂ et R₃ sont liés ensembles et forment le radical phényle condensé avec le cycle imidazole, le radical phényle étant éventuellement substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les radicaux hydroxy, trifluorométhyle, halo, carboxy, alkyle inférieur, alkoxy inférieur ou alkényle inférieur; R₄ représente un atome d'hydrogène,un radical alkyle inférieur, amino, alkyle inférieur amino ou phényle, le radical phényle étant éventuellement substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les radicaux hydroxy, trifluorométhyle, halo, carboxy, alkyle inférieur, alkoxy inférieur ou alkényle inférieur; R₅ représente l'atome d'hydrogène, un radical alkyle inférieur, amino, alkyle inférieur amino.

5

10

15

Tel qu'il est utilisé ici, le terme inférieur en référence aux groupes alkyle et alkoxy désigne des groupes hydrocarbonés aliphatiques saturés, linéaires, ou ramifiés, comportant de 1 à 6 atomes de carbone comme, par exemple, méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, t-butyle, méthoxy et éthoxy. En référence aux groupes alkényle, le terme inférieur désigne des groupes comportant de 2 à 6 atomes de carbone et une ou plusieurs doubles ou triples liaisons comme, par exemple, les groupes vinyle, allyle, propènyle, isopropènyle, pentènyle, butènyle, hexanyle, propènyle et butadiényle. Le terme halo signifie chloro, bromo, iodo ou fluoro.

Les piperidines condensés peuvent être les composés tels que définis dans la demande EP 870763.

Les hétérocycles substitués peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO 98/50372, WO 98/42667, WO 98/46611, WO 99/05131, WO 99/01455, JP 98/182618.

- De préférence, l'inhibiteur de NO synthase est un composé de type amino-acide et plus particulièrement un dérivé de la L-arginine, de l'ornithine ou de la lysine, ou un composé de la famille des guanidines, des isothiourées, des nitro- ou cyano-aryles, des amino-pyridines ou amino-pyrimidines, des amidines, des indazoles ou des imidazoles.
- L'antioxydant métabolique peut être choisi parmi le dithiothreitol, le pyritinol, les composés tels que définis dans la demande EP 381 439, l'acide lipoïque (sous forme racémique ou d'énantiomères) et ses dérivés, les composés dimériques disulfides de penicillamine ou de N-acétylcystéine, et les peptides comportant au moins deux résidus cystéine. De préférence, les dérivés de l'acide lipoïque sont les composés tels

que définis dans les demandes EP 855396, EP 236929, EP 869126, FR 2707983, WO 99/45922 et JP 94227979.

L'invention a plus particulièrement pour objet une composition ou un produit tel que défini ci-dessus, caractérisé en ce que l'inhibiteur de NO synthase est choisi parmi la L-nitro-arginine (LNA), l'ester méthylique de la L-nitro-arginine (LNAME), la L-N-monométhylarginine (LNMMA), l'aminoguanidine, l'agmatine, la 2-amino-1-(méthylamino)benzimidazole, le 5-nitro-indazole, 6-nitro-indazole, le 7-nitro-indazole, le 1,2-(trifluorométhylphényl) imidazole (TRIM), la 2-amino-4-méthyl-6-(2-aminoéthyl)pyridine, la 2-iminopipéridine, la 2-iminohomopipéridine, la 2-imino-5,6-dihydro-1,3-oxazine, la N-phényl-2-thiophènecarboximidamide, la 2-iminotétrahydropyrimidine, la S-éthylisothiourée, la S-méthyl-L-thiocitrulline ou la S-éthyl-L-thiocitrulline.

L'invention a plus particulièrement pour objet une composition ou un produit tel que défini ci-dessus, caractérisé en ce que l'antioxydant métabolique est l'acide lipoïque, sous forme racémique ou d'énantiomère.

15

De manière préférentielle, l'invention a également pour objet une composition ou un produit tels que définis ci-dessus, caractérisés en ce que l'inhibiteur de NO synthase est un inhibiteur de NO synthase neuronale et/ou inductible.

Les composés inhibiteurs de NO synthase et les antioxydants métaboliques sont commerciaux ou peuvent être préparés par les méthodes connues de l'homme de l'art (ou par analogie à ces dernières) (P. Hamley et al., Bioorganic and medicinal chemistry letters, vol. 5 (15), 1573-1576 (1995); W. M. Moore et al., J. Med. Chem., 39, 669-672 (1996); E. P. Garvey et al., The Journal of Biological Chemistry, vol. 269(43), 26669-26676 (1994)).

Tous les termes techniques et scientifiques utilisés dans le présent texte ont la signification connue de l'homme de l'art. Par ailleurs, tous les brevets (ou demandes de brevet) ainsi que les autres références bibliographiques sont incorporés par référence.

Les exemples suivants sont présentés pour illustrer les procédures ci-dessus et ne doivent en aucun cas être considérés comme une limite à la portée de l'invention.

PARTIE EXPÉRIMENTALE:

Etude pharmacologique des produits de l'invention

L'activité des composés de l'invention a été évaluée in vivo sur un modèle de neurotoxicité au MPTP (1-methyl-4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydropyridine).

L'administration de MPTP produit un syndrome similaire à la maladie de Parkinson résultant d'une dégénération des neurones nigrostriataux dopaminergiques. Ceci à été observé chez l'homme, le primate et la souris [Langston JW et Ballard PA, Parkinson's disease in a chemist working with 1-methyl-4-phenyl-1,2,5,6-tetrahydropyridine, N. Engl. J. Med. 309, 310 (1983); Burns RS et al., A primate model of parkinsonism: selective destruction of dopaminergic neurons in the pars compacta of the substantia nigra by N-methyl-4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydropyridine, Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 80, 4546-4550 (1983), Heikkila, RE. et al., Dopaminergic neurotoxicity of 1-methyl-4-phenyl-1,2,5,6-tetrahydropyridine in mice, Science, 224, 1451-1453 (1984)].

On injecte trois fois à 2 heures d'intervalle 15-20 mg/kg de MPTP par voie intrapéritoneale à des souris (C57BL6) pesant 15-25 g. Les produits sont injectés par voie orale 90 minutes avant chaque injection de MPTP et 90 min après la dernière et 24 h après la première injection de MPTP. Les souris sont sacrifiées 24 heures après la dernière injection de MPTP. Le striatum est prélevé et son taux de dopamine est mesuré par chromatographie liquide haute performance couplée à une détection électrochimique. Le coefficient d'efficacité des composés est calculé par le rapport au taux de dopamine du groupe produit + MPTP / taux de dopamine du groupe MPTP seul. Un produit dont le coefficient d'efficacité est à 1,5 est considéré comme bénéfique.

25 Soit A l'inhibiteur de NO synthase et B l'antioxydant métabolique.

Exemple 1

Composé AB, combinaison des principes actifs A et B. Composé A: le N-phényl-2-thiophènecarboximidamine, inhibiteur puissant des NO synthases. Composé B: la forme réduite de l'acide lipoïque, antioxydant métabolique.

30 Composé de l'exemple 1 : 4 groupes d'animaux sont constitués :

Groupe 1 : traité avec le MPTP.

Groupe 2 : traité avec A (3 mg/kg) + MPTP.

Groupe 3

traité avec B (10 mg/kg) + MPTP.

Groupe 4

traité avec AB + MPTP.

Taux de dopamine ng/mg de tissu	Coefficient d'efficacité	
3,24	-	
3,77	1,16	
3,81	1,17	
5,21	1,60	
	3,24 3,77 3,81	

Les résultats montrent que l'acide lipoïque, sous forme réduite, utilisé comme antioxydant métabolique à la dose de 10 mg/kg est inactif pour protéger l'animal de la chute de dopamine survenant après injection de MPTP. Le N-phényl-2-thiophènecarboximidamine utilisé comme inhibiteur de NO synthase à la dose de 3 mg/kg est également inactif. Par contre, l'association des deux composés se révèle active pour restaurer le taux de dopamine des animaux soumis à la neurotoxicité du MPTP.

10 Exemple 2

Composé AB, combinaison des principes actifs A et B. Composé A: la N^G nitroarginine, inhibiteur puissant des NO synthases constitutives et inductibles. Composé B: la forme réduite de l'acide lipoïque, antioxydant métabolique.

Composé de l'exemple 2 : 4 groupes d'animaux sont constitués :

15

Groupe 1

traité avec le MPTP.

Groupe 2

traité avec A (3 mg/kg) + MPTP.

Groupe 3

traité avec B (10 mg/kg) + MPTP.

Groupe 4

traité avec AB + MPTP.

N° du groupe	Taux de dopamine ng/mg de tissu	Coefficient d'efficacité
1	4,11	-
2	6,98	1,69
3	4,48	1,09
4	8,65	2,1

La N^Gnitro-arginine utilisée en tant qu'inhibiteur des NO synthases, active à la dose de 3 mg/kg, a une efficacité augmentée lorsqu'elle est associée à l'acide lipoïque.

Les résultats expérimentaux des exemples 1 et 2 montrent donc un effet potentialisateur voire une synergie entre les deux types de composés.

15

30

REVENDICATIONS

- 1. Composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, une ou plusieurs substance(s) inhibitrice(s) de NO synthase et une ou plusieurs substance(s) antioxydante(s) métabolique(s) contenant au moins deux groupements thiols et intervenant dans le statut redox des groupements thiols, et éventuellement un support pharmaceutiquement acceptable.
- 2. Composition pharmaceutique selon la revendication 1, comprenant, à titre de principe actif, une substance inhibitrice de NO synthase et une substance antioxydante métabolique.
- 3. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisée en ce que la substance inhibitrice de NO synthase et la substance antioxydante métabolique sont sous forme séparée.
 - 4. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 3, dans laquelle l'antioxydant métabolique est le dithiothreitol, le pyritinol, l'acide lipoïque ou ses dérivés, les dérivés dimériques disulfides de penicillamine ou de N-acétylcystéine, ou les peptides comportant au moins deux résidus cystéines.
 - 5. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisée en ce que la substance inhibitrice de NO synthase et la substance antioxydante métabolique sont sous forme de sel.
- 6. Composition pharmaceutique selon la revendication 5, caractérisée en ce que le sel est formé à partir d'un dérivé de la substance inhibitrice de NO synthase contenant au moins un groupe basique et d'un dérivé de la substance antioxydante métabolique contenant au moins un groupe acide.
- 7. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 5 à 6, dans laquelle
 l'antioxydant métabolique est l'acide lipoïque ou ses dérivés, les dérivés dimériques disulfides de penicillamine ou de N-acétylcystéine.
 - 8. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle l'inhibiteur de NO synthase est de type amino acide, ou un composé de la famille des guanidines, des isothiourées, des nitro- ou cyano-aryles, des amino-pyridines ou amino-pyrimidines, des amidines, des indazoles ou des imidazoles.

- 9. Composition pharmaceutique selon la revendication 8, dans laquelle l'inhibiteur de NO synthase de type amino-acide est un dérivé de la L-arginine, de l'ornithine ou de la lysine.
- 10. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 8, dans laquelle
 l'inhibiteur de NO synthase est choisi parmi la L-nitro-arginine, l'ester méthylique de la L-nitro-arginine, la L-N-monométhylarginine, l'aminoguanidine, l'agmatine, la 2-amino-1-(méthylamino)benzimidazole, le 5-nitro-indazole, 6-nitro-indazole, le 7-nitro-indazole, le 1,2-(trifluorométhylphényl) imidazole, la 2-amino-4-méthyl-6-(2-aminoéthyl)pyridine, la 2-iminopipéridine, la 2-iminohomopipéridine, la 2-imino-5,6-dihydro-1,3-oxazine, la 2-iminotétrahydropyrimidine, la N-phényl-2-thiophènecarboximidamide, la S-éthylisothiourée, la S-méthyl-L-thiocitrulline ou la S-éthyl-L-thiocitrulline.
 - 11. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle l'antioxydant métabolique est l'acide lipoïque, sous forme racémique ou d'énantiomère.
 - **12.** Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle l'inhibiteur de NO synthase est un inhibiteur de NO synthase neuronale et/ou inductible.
- 13. Produit comprenant une ou plusieurs substance(s) inhibitrice(s) de NO synthase et une ou plusieurs substance(s) antioxydante(s) métabolique(s) contenant au moins deux groupements thiols et intervenant dans le statut redox des groupements thiols, en tant que produit de combinaison sous forme séparée, pour une utilisation simultanée ou séquentielle dans le traitement de pathologies dans lesquelles le monoxyde d'azote et le statut redox des groupements thiols sont impliqués.
- 25 14. Produit selon la revendication 13, dans le traitement des troubles cardiovasculaires et cérébrovasculaires, du choc septique, des irradiations radioactives, des radiations solaires, des transplantations d'organes, des troubles du système nerveux central ou périphérique, des maladies prolifératives et inflammatoires, des maladies autoimmunes et virales, du diabète et ses complications, des maladies génétiques autosomiques et toutes les pathologies caractérisées par une production ou un dysfonctionnement de monoxyde d'azote et/ou impliquant le statut redox des groupements thiols.

- 15. Produit selon la revendication 14, pour le traitement des troubles cérébrovasculaires et cardiovasculaires tels que la migraine, l'hypertension artérielle, les infarctus cardiaques et cérébraux d'origine ischémique ou hémorragique, les ischémies et les thromboses.
- 16. Produit selon la revendication 14, pour le traitement des troubles du système nerveux central ou périphérique tels que les maladies neurodégénératives, la douleur, les traumatismes cérébraux ou de la moëlle épinière, l'addiction aux opiacés, à l'alcool et aux substances induisant une accoutumance, les troubles de l'érection et de la reproduction, les désordres cognitifs, les encéphalopathies, la dépression, l'anxiété, la schizophrénie, l'épilepsie, les troubles du sommeil, les troubles alimentaires.
 - 17. Produit selon la revendication 14, pour le traitement des maladies prolifératives et inflammatoires telles que le cancer, l'athérosclérose, l'hypertension pulmonaire, la glomérulonéphrite, l'hypertension portale, la cataracte, le psoriasis, l'arthrose et l'arthrite rhumatoïde, les fibroses, les amyloïdoses, les inflammations du système gastrointestinal ou du système pulmonaire et des voies aériennes.
 - 18. Produit selon la revendication 14, pour le traitement des maladies autoimmunes et virales telles que le lupus, le sida, les infections parasitaires et virales, le diabète et ses complications incluant les rétinopathies, les néphropathies et les polyneuropathies, la sclérose en plaque, les myopathies.
- 20 19. Produit selon l'une des revendications 13 à 18, dans lequel l'inhibiteur de NO synthase est un composé de type amino-acide ou un composé de la familles des guanidines, des isothiourées, des nitro- ou cyano-aryles, des amino-pyridines ou amino-pyrimidines, des amidines, des indazoles ou des imidazoles.
- 20. Produit selon la revendication 19, dans laquelle l'inhibiteur de NO synthase de
 25 type amino-acide est un dérivé de la L-arginine, de l'ornithine ou de la lysine.
 - 21. Produit selon l'une des revendications 13 à 19, dans lequel l'inhibiteur de NO synthase est choisi parmi la L-nitro-arginine, l'ester méthylique de la L-nitro-arginine, la L-N-monométhylarginine, l'aminoguanidine, l'agmatine, la 2-amino-1-(méthylamino)benzimidazole, le 5-nitro-indazole, 6-nitro-indazole, le 7-nitro-indazole, le 1,2-(trifluorométhylphényl) imidazole, la 2-amino-4-méthyl-6-(2-aminoéthyl)pyridine, la 2-iminopipéridine, la 2-iminohomopipéridine, la 2-imino-5,6-dihydro-1,3-oxazine, la

- 2-iminotétrahydropyrimidine, la N-phényl-2-thiophènecarboximidamide, la S-éthylisothiourée, la S-méthyl-L-thiocitrulline ou la S-éthyl-L-thiocitrulline.
- 22. Produit selon l'une des revendications 13 à 21, dans lequel l'antioxydant métabolique est le dithiothreitol, le pyritinol, l'acide ou ses dérivés, les dérivés dimériques disulfides de penicillamine ou de N-acétylcystéine, ou les peptides comportant au moins deux résidus cystéines.

- 23. Produit selon l'une des revendications 13 à 22, dans lequel l'antioxydant métabolique est l'acide lipoïque, sous forme racémique ou d'énantiomères.
- 24. Produit selon l'une des revendications 13 à 23, dans lequel l'inhibiteur de NOsynthase est un inhibiteur de NO synthase neuronale et/ou inductible.

9. (12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(10) Numéro de publication internationale WO 00/59448 A3

(51) Classification internationale des brevets⁷:

A61K 31/385

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/00812

- (22) Date de dépôt international: 31 mars 2000 (31.03.2000)
- (25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

francais

(30) Données relatives à la priorité:

99/04134

2 avril 1999 (02.04.1999) FI

- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): SOCI-ETE DE CONSEILS DE RECHERCHES ET D'AP-PLICATIONS SCIENTIFIQUES (S.C.R.A.S.) [FR/FR]; 51/53, rue du Docteur Blanche, F-75016 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): AUGUET, Michel [FR/FR]; 29, rue de la Butte de Rheims, F-91120 Palaiseau (FR). HARNETT, Jeremiah [IE/FR]; 32, allée de la Bergerie, F-91190 Gif-sur-Yvette (FR). CHABRIER de LASSAUNIERE, Pierre-Etienne [FR/FR]; 134, quai Louis Blériot, F-75016 Paris (FR).

- (74) Mandataire: BOURGOUIN, André; Beaufour IPSEN -S.C.A.F., Direction de la Propriété Industrielle, 42, rue du Docteur Blanche, F-75016 Paris (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

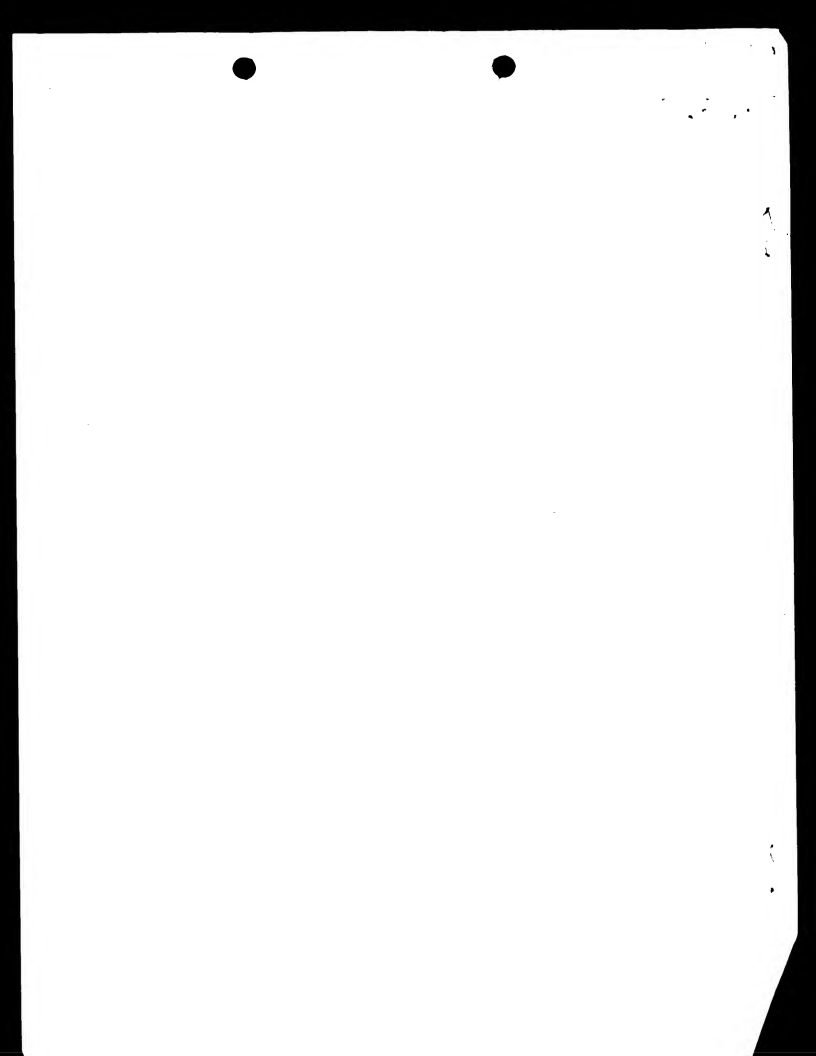
- Avec rapport de recherche internationale.
- (88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 8 mars 2001

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

- (54) Title: ASSOCIATION OF NO-SYNTHASE INHIBITOR(S) AND METABOLIC ANTIOXIDANT(S)
- (54) Titre: ASSOCIATION D'INHIBITEUR(S) DE NO SYNTHASE ET D'ANTIOXYDANT(S) METABOLIQUE(S)
- (57) Abstract: The invention relates to a pharmaceutical composition comprising as an active ingredient one or several substances interfering with the synthesis of nitrogen monoxide by inhibiting NO-synthase and one or several metabolic antioxidants containing thiol groups and intervening in the redox status of the thiol groups, and optionally a pharmaceutically acceptable support. The invention also relates to a product containing one or several NO-synthase inhibitors and one or several metabolic antioxidants intervening in the redox status of the thiol groups, as a combined product in a separated form of said active ingredients.
- (57) Abrégé: L'invention concerne une composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, une ou plusieurs substance(s) interférant avec la synthèse de monoxyde d'azote par inhibition de NO synthase et un ou plusieurs antioxydant(s) métabolique(s) contenant des groupements thiols et intervenant dans le statut redox des groupements thiols, et éventuellement un support pharmaceutiquement acceptable. L'invention concerne également un produit comprenant une ou plusieurs substance(s) inhibitrice(s) de NO synthase et un ou plusieurs antioxydant(s) métabolique(s) intervenant dans le statut redox des groupements thiols, en tant que produit de combinaison, sous forme séparée, de ces principes actifs.



O 00/59448 A3



Intern: al Application No PCT/FR 00/00812

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/385

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) $IPC - 7 \qquad A61K$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

CHEM ABS Data, MEDLINE, BIOSIS, EMBASE, EPO-Internal

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Ρ,Χ	WO 99 51097 A (AVICENA GROUP INC) 14 October 1999 (1999-10-14)	1-8, 11-16, 19,23
Α	page 38, line 3-5; claims 1,10-15,23-25,35-39,42-44,48,55 page 40, line 19-25; example 2 page 37, line 18-36; table 1	12,24
X	FR 2 110 465 A (RICHARDSON MERRELL SPA) 2 June 1972 (1972-06-02)	1,2,4-9, 11-16, 19,20,22
A	page 2, line 1-22; claims 1,2,5,6; tables 13,14	12,24
	-/	

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
which is died to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. *&* document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
27 October 2000	03/11/2000
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Authorized officer Kanbier, D

1

Intern al Application No PCT/FR 00/00812

Cited of document with indeptent when appropriate, of the relevant passages Referent to daim No.	C (Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	.1/FR 00/00812
LIMITED) 29 July 1997 (1997-07-29) 12-14, 17, 19, 22, 24			Relevant to claim No.
Column 14, line 23-3; claims 1,12	X		12-14, 17,19,
REALISATIONS) 28 November 1966 (1966-11-28) A the whole document X W0 97 16983 A (UNIV LELAND STANFORD JUNIOR) 15 May 1997 (1997-05-15) Dage 8; claims 1,2,6 page 13-14 page 16, line 17-25 page 21, line 19-23 X W0 99 06040 A (BERRY C J) 11 February 1999 (1999-02-11) A page 9, line 14 -page 10, line 22 page 11, line 15-28; claims 1,8,23,24 page 13, line 12 -page 14, line 2 page 29, line 14-18 X W0 99 03365 A (NV NUTRICIA) 28 January 1999 (1999-01-28) X FAUST, ANTJE ET AL: "Effect of lipoic acid on cyclophosphamide-induced diabetes and insulities in non-obese diabetic mice" INT. J. IMMUNOPHARMACOL. (1994), 16(1), 61-6, XP000874255 the whole document X W0 98 50004 A (AVON PROD INC) 12 November 1998 (1998-11-12) A page 15, line 16-27; claim 1 page 16, line 1-7		column 14, line 23-33; claims 1,12	22,24
X	X	REALISATIONS) 28 November 1966 (1966-11-28)	9,11,13, 14,16,
JUNIOR) 15 May 1997 (1997-05-15) 13,14, 16,17, 19,20,22	Α	the whole document	
Dage 16, line 17-25 Page 21, line 19-23	X	JUNIOR) 15 May 1997 (1997-05-15)	13,14, 16,17,
A page 9, line 14 -page 10, line 22 page 11, line 15-28; claims 1,8,23,24 page 13, line 12 -page 14, line 2 page 29, line 14-18 X WO 99 03365 A (NV NUTRICIA) 28 January 1999 (1999-01-28) A page 7, line 11-23; claims 1,4,10; example 2 X FAUST, ANTJE ET AL: "Effect of lipoic acid on cyclophosphamide-induced diabetes and insulitis in non-obese diabetic mice" INT. J. IMMUNOPHARMACOL. (1994), 16(1), 61-6,		page 16, line 17-25	
28 January 1999 (1999-01-28) A page 7, line 11-23; claims 1,4,10; example 2 FAUST, ANTJE ET AL: "Effect of lipoic acid on cyclophosphamide-induced diabetes and insulitis in non-obese diabetic mice" INT. J. IMMUNOPHARMACOL. (1994), 16(1), 61-6,		11 February 1999 (1999-02-11) page 9, line 14 -page 10, line 22 page 11, line 15-28; claims 1,8,23,24 page 13, line 12 -page 14, line 2	11-18,23
A page 7, line 11-23; claims 1,4,10; example 2	X		11,13, 14,17,
acid on cyclophosphamide-induced diabetes and insulitis in non-obese diabetic mice" INT. J. IMMUNOPHARMACOL. (1994), 16(1), 61-6,	A		
12 November 1998 (1998-11-12) 10,11, 13,14, 17-19, 21,23 12,24 page 15, line 16-27; claim 1 page 16, line 1-7	X	acid on cyclophosphamide-induced diabetes and insulitis in non-obese diabetic mice" INT. J. IMMUNOPHARMACOL. (1994), 16(1), 61-6, XP000874255	
A page 15, line 16-27; claim 1 page 16, line 1-7 12,24	X		10,11, 13,14, 17-19,
-/	A		
		-/	

Intern 1al Application No PCT/FR 00/00812

C.(Continua		
ategory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 96 30012 A (DEFEUDIS FRANCIS V) 3 October 1996 (1996-10-03) page 4, line 27 -page 6, line 15; claims 1-4,18-24,36 page 7, line 5-9; example 8 page 8, line 20-22 page 8, line 26-35	1,2, 13-18
X	US 5 801 203 A (LIPTON STUART A) 1 September 1998 (1998-09-01) column 2, line 64 -column 3, line 23; table 2 column 11, line 32-38; example 7 column 14, line 45-53; table 3	1-4, 8-16,18, 19,21,23
X	ZIEGLER D.: "'Pathogenesis of diabetic neuropathy!. PATHOGENESE DER DIABETISCHEN NEUROPATHIE." DIABETES UND STOFFWECHSEL, (20 NOV 1998) 7/6 (251-266)., XP000866219 the whole document	1-4,8, 10,13, 14,18, 21-23
X	US 5 091 180 A (ADMINISTRATORS OF THE TULANE EDUCATIONAL FUND) 25 February 1992 (1992-02-25) column 7-10; claim 1; table II	1-4,8, 10,13, 14,18
A	DE 44 20 102 A (ASTA MEDICA AG) 14 December 1995 (1995-12-14) the whole document	1,2,4,5, 7,11-18, 23
A	RODRIGUEZ-ARIZA A ET AL: "Rapid induction of NF-kappaB binding during liver cell isolation and culture: inhibition by L-NAME indicates a role for nitric oxide synthase." BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, (1999 APR 2) 257 (1) 145-8., XP000857974 the whole document	1-4,8, 10,13, 14,18, 19,21,22
A	LOSKE, C. ET AL: "Cytotoxicity of advanced glycation end products is mediated by oxidative stress" J. NEURAL TRANSM. (1998), 105(8-9), 1005-1015, XP000874257 the whole document	1,3,4,8, 10,11, 13-15



Interr 1al Application No PCT/FR 00/00812

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<u> </u>	0/00812
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages SIES H.: "Strategies of antioxidant defense." EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, (1993) 215/2 (213-219)., vol. 215, no. 2, 1993, pages 213-219, XP000874264 the whole document		1-8,10, 11,13,14

International application No. PCT/FR00/00812

Continuation of box I.2

Claims Nos. 1-25 relate to a composition involving compounds which are defined by desirable features or properties, i.e. « inhibition of NO synthase », « metabolic antioxydant activity » « intervention in the redox status of thiol groups », « inhibition of neuronal NO synthase » and «inhibition of inducible NO systhase ».

Similarly, the claims refer to pathologies « in which nitrogen monoxide and the redox status of thiol groups are involved ».

The Claims include all compositions exhibiting said features or properties, whereas the application provides support in the sense of Article 6 PCT and/or disclosure under the terms of PCT Article 5 for only a highly limited number of such compositions. In the present case, the patent claims lack the appropriate support and the patent application lacks the required disclosure to such an extent that a meaningful search encompassing the entire scope of the Claims is impossible. In addition, the claims lack clarity. A chemical compound cannot be substantially defined by its mechanism of action and/or pharmacological profile as is the case in the present application.

Moreover, the present Claims relate to a very large variety of compounds, using terms such as « amino-acid type inhibitor » and « compound of the guanidine family ». The lack of clarity (and/or conciseness) required in Article 6 PCT is such that it is impossible to carry out a meaningful search encompassing the entire scope of the subject matter of the Claims.

For this reason, the search was carried out for the parts of the application which seem clear (and/or concise), supported and sufficiently disclosed, i.e. the parts concerning compositions involving the compounds which are cited in Claims Nos. 4, 7-11 and 19-23 and in the examples, taking into account the description and inventive concept on which the application is based.

The applicant's attention is drawn to the fact that claims, or parts of claims relating to inventions in respect of which no international search report has been established need not be

the subject of an international preliminary examination (Rule 66.1(e)PCT). EPO policy, when acting as an International Preliminary Examining Authority, is normally not to carry out a preliminary examination on matter which has not been searched. This is the case, irrespective of whether or not the claims are amended following receipt of the search report (Article 19 PCT) or during any Chapter II procedure whereby the applicant provides new claims.

....ormation on patent family members

Intern: al Application No PCT/FR 00/00812

	ent document in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO	9951097	Α	14-10-1999	AU 3380399 A	25-10-1999
 FR	2110465	A	02-06-1972	AU 3460571 A	19-04-1973
	2110.00	• •	•••	BE 773910 A	31-01-1972
				DE 2150900 A	20-04-1972
				GB 1310658 A	21-03-1973
				NL 7114199 A	18-04-1972
	•			PH 12920 A	10-10-1979
				ZA 7106628 A	28-06-1972
us	5652255	Α	29-07-1997	CA 2122509 A	08-09-1995
FR	4630	 М		NONE	
<u></u>	9716983		15-05-1997	US 5891459 A	06-04-1999
,,,	3, 10300	• •		US 5852058 A	22-12-1998
				EP 0871376 A	21-10-1998
				JP 2000506496 T	30-05-2000
				US 5861168 A	19-01-1999
				EP 1003500 A	31-05-200 0
				WO 9806389 A	19-02-1998
WO	9906040	Α	11-02-1999	AU 8768098 A	22-02-1999
WO	9903365	Α	28-01-1999	EP 0891719 A	20-01-1999
				AU 8465898 A	10-02-19 9 9
				EP 1001685 A	24-05-2000
WO	9850004	Α	12-11-1998	US 5951990 A	14-09-1999
				AU 9414098 A	27-11-1998
				BR 9809384 A	04-07-2000
				CN 1255053 T	31-05-2000
				US 5922335 A	13-07-1999
WO	9630012	Α	03-10-1996	AU 5317296 A	16-10-1996
US	5801203	Α	01-09-1998	. US 5455279 A	03-10-1995
				US 5234956 A	10-08-1993
				US 6071876 A	06-06-2000
				AU 5348194 A	12-04-1994
				EP 0661973 A	12-07-199!
				WO 9406428 A	31-03-1994
				US 5747545 A	05-05-1998
				US 5614560 A	25-03-199
				US 5506231 A	09-04-199
				AT 182076 T	15-07-1999
				DE 69229598 D	19-08-1999
				DE 69229598 T	04-11-1999
				EP 0581856 A	09-02-199
				ES 2134804 T	16-10-199
				JP 6506690 T	28-07-199
				WO 9218112 A	29-10-199
US	5091180	Α	25-02-1992	NONE	
	4420102		14-12-1995	NONE	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demai nternationale No PCT/FR 00/00812

A. CLAS	SEMENT	DE	OB.	JET	DE	LA	DEMAN	₹DE
CTR 1	7 A <i>6</i>	1K	31/	′จัด	5			

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)
CHEM ABS Data, MEDLINE, BIOSIS, EMBASE, EPO-Internal

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Ρ,Χ	WO 99 51097 A (AVICENA GROUP INC) 14 octobre 1999 (1999-10-14)	1-8, 11-16,
Α	page 38, ligne 3-5; revendications 1,10-15,23-25,35-39,42-44,48,55 page 40, ligne 19-25; exemple 2 page 37, ligne 18-36; tableau 1	19,23 12,24
Х	FR 2 110 465 A (RICHARDSON MERRELL SPA) 2 juin 1972 (1972-06-02)	1,2,4-9, 11-16,
A	page 2, ligne 1-22; revendications 1,2,5,6; tableaux 13,14	19,20,22 12,24
	-/	

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais	T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas a l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolèment?' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
27 octobre 2000	03/11/2000
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Piliswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Kanbier, D

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dema: nternationale No PCT/FR 00/00812

atégorie °	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
(US 5 652 255 A (BRITISH TECHNOLOGY GROUP LIMITED) 29 juillet 1997 (1997-07-29)	1-5,8, 12-14, 17,19, 22,24
	colonne 14, ligne 23-33; revendications 1,12	
(FR 4 630 M (CENTRE D'ETUDES ET DE REALISATIONS)	1,2,4,8, 9,11,13, 14,16,
4	28 novembre 1966 (1966-11-28) le document en entier	19,20,22 12,24
X	WO 97 16983 A (UNIV LELAND STANFORD JUNIOR) 15 mai 1997 (1997-05-15)	1-4,8,9, 13,14, 16,17, 19,20,22
	page 8; revendications 1,2,6 page 13-14 page 16, ligne 17-25 page 21, ligne 19-23	-
x	WO 99 06040 A (BERRY C J) 11 février 1999 (1999-02-11)	1-5,7, 11-18,23
A	page 9, ligne 14 -page 10, ligne 22 page 11, ligne 15-28; revendications 1,8,23,24 page 13, ligne 12 -page 14, ligne 2 page 29, ligne 14-18	12,24
X	WO 99 03365 A (NV NUTRICIA) 28 janvier 1999 (1999-01-28)	1-4,7,8, 11,13, 14,17, 19,23
Α	page 7, ligne 11-23; revendications 1,4,10; exemple 2	12,24
X	FAUST, ANTJE ET AL: "Effect of lipoic acid on cyclophosphamide-induced diabetes and insulitis in non-obese diabetic mice" INT. J. IMMUNOPHARMACOL. (1994), 16(1), 61-6, XP000874255	1,2,4,5, 7,11,12
	le document en entier	
X	WO 98 50004 A (AVON PROD INC) 12 novembre 1998 (1998-11-12)	1-4,8, 10,11, 13,14, 17-19,
Α	page 15, ligne 16-27; revendication 1 page 16, ligne 1-7	21,23
	-/	
	·	

1

RAPPORT DE RECHEACHE INTERNATIONALE

Demar nternationale No PCT/FR 00/00812

Catégorie ° X	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertin WO 96 30012 A (DEFEUDIS FRANCIS V) 3 octobre 1996 (1996-10-03) page 4, ligne 27 -page 6, ligne 15; revendications 1-4,18-24,36 page 7, ligne 5-9; exemple 8 page 8, ligne 20-22 page 8, ligne 26-35 US 5 801 203 A (LIPTON STUART A) 1 septembre 1998 (1998-09-01) colonne 2, ligne 64 -colonne 3, ligne 23; tableau 2 colonne 11, ligne 32-38; exemple 7 colonne 14, ligne 45-53; tableau 3	no. des revendications visée 1, 2, 13-18 1-4, 8-16, 18, 19, 21, 23
X	3 octobre 1996 (1996-10-03) page 4, ligne 27 -page 6, ligne 15; revendications 1-4,18-24,36 page 7, ligne 5-9; exemple 8 page 8, ligne 20-22 page 8, ligne 26-35 US 5 801 203 A (LIPTON STUART A) 1 septembre 1998 (1998-09-01) colonne 2, ligne 64 -colonne 3, ligne 23; tableau 2 colonne 11, ligne 32-38; exemple 7	1,2, 13-18 1-4, 8-16,18,
	US 5 801 203 A (LIPTON STUART A) 1 septembre 1998 (1998-09-01) colonne 2, ligne 64 -colonne 3, ligne 23; tableau 2 colonne 11, ligne 32-38; exemple 7	8-16,18,
x	_	
	ZIEGLER D.: "'Pathogenesis of diabetic neuropathy!. PATHOGENESE DER DIABETISCHEN NEUROPATHIE." DIABETES UND STOFFWECHSEL, (20 NOV 1998) 7/6 (251-266)., XP000866219 le document en entier	1-4,8, 10,13, 14,18, 21-23
X	US 5 091 180 A (ADMINISTRATORS OF THE TULANE EDUCATIONAL FUND) 25 février 1992 (1992-02-25) colonne 7-10; revendication 1; tableau II	1-4,8, 10,13, 14,18
A	DE 44 20 102 A (ASTA MEDICA AG) 14 décembre 1995 (1995-12-14) le document en entier	1,2,4,5, 7,11-18, 23
4	RODRIGUEZ-ARIZA A ET AL: "Rapid induction of NF-kappaB binding during liver cell isolation and culture: inhibition by L-NAME indicates a role for nitric oxide synthase." BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, (1999 APR 2) 257 (1) 145-8., XP000857974 le document en entier	1-4,8, 10,13, 14,18, 19,21,22
•	LOSKE, C. ET AL: "Cytotoxicity of advanced glycation end products is mediated by oxidative stress" J. NEURAL TRANSM. (1998), 105(8-9), 1005-1015, XP000874257 le document en entier -/	1,3,4,8, 10,11, 13-15

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième feuille) (juillet 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 00/00812

Catégorie 1	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
	SIES H.: "Strategies of antioxidant defense." EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, (1993) 215/2 (213-219)., vol. 215, no. 2, 1993, pages 213-219, XP000874264 le document en entier	1-8,10, 11,13,14

1

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

Suite du cadre I.2

Les revendications 1-24 présentes ont trait à une composition dans laquelle sont impliqués des composés définis par des caractéristiques ou propriétés souhaitables, à savoir "inhibition de la NO synthase", "activité antioxydante métabolique", "intervention dans le statut redox des groupements thiol", "inhibition de la NO synthase neuronale" et "inhibition de la NO synthase inductible". De la même façon, les revendications referrent aux pathologies "dans lesquelles le monoxyde d'azote et le statut redox des groupements thiols sont impliqués". Les revendications couvrent tous les compositions présentant ces caractéristiques ou propriétés, alors que la demande ne fournit un fondement au sens de l'Article 6 PCT et/ou un exposé au sens de l'Article 5 PCT que pour un nombre très limité de tels compositions. Dans le cas présent, les revendications manquent de fondement et la demande manque d'exposé à un point tel qu'une recherche significative sur tout le spectre couvert par les revendications est impossible.

Indépendamment des raisons évoquées ci-dessus, les revendications manquent aussi de clarté. En effet, un composé chimique ne peut pas être défini à fond par son mécanisme d'action et/ou son profil pharmacologique comme il l'a été fait dans la demande actuelle.

Ce manque de clarté est, dans le cas présent, de nouveau tel qu'une recherche significative sur tout le spectre couvert par les revendications est impossible.

En outre, les revendications présentes ont trait à une très grande variété de composés par l'utilisation de termes comme "'inhibiteur! de type 'amino acide!" et 'composé! de la famille des 'guanidines!". Il en suit un manque de clarté (et/ou de concision) au sens de l'Article 6 PCT est d'une importance telle qu'une recherche significative de la totalité de l'objet des revendications devient impossible.

Par conséquent, la recherche a été effectuée pour les parties de la demande qui apparaissent être claires (et/ou concises), fondées et suffisamment exposées, à savoir les parties concernant les compositions dans lesquelles sont impliqués les composés divulgués dans les revendication 4, 7-11 et 19-23 présentes et les exemples, en tenant dûment compte de la description et du concept général qui est à la base de la demande.

L'attention du déposant est attirée sur le fait que les revendications, ou des parties de revendications, ayant trait aux inventions pour lesquelles aucun rapport de recherche n'a été établi ne peuvent faire obligatoirement l'objet d'un rapport préliminaire d'examen (Règle 66.1(e) PCT). Le déposant est averti que la ligne de conduite adoptée par l'OEB agissant en qualité d'administration chargée de l'examen préliminaire international est, normalement, de ne pas procéder à un examen préliminaire sur un sujet n'ayant pas fait l'objet d'une recherche. Cette attitude restera inchangée, indépendamment du fait que les revendications aient ou n'aient pas été modifiées, soit après la réception du rapport de recherche, soit pendant une quelconque procédure sous le Chapitre II.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux inembres de familles de brevets

Dema: nternationale No PCT/FR 00/00812

	ment brevet cité oort de recherch		Date de publication		re(s) de la le brevet(s)	Date de publication
WO	9951097	Α	14-10-1999	AU	3380399 /	25-10-1999
FR	 2110465	 А	02-06-1972	AU	3460571	
				BE	773910 /	
				DE	2150900 /	4 20-04-1972
				GB	1310658	4 21-03-1973
				NL	7114199	18-04-1972
				PH	12920	
					7106628	A 28-06-1972
US	5652255	Α	29-07-1997	CA	2122509	A 08-09-1995
FR	4630	M		AUCUN		
WO	9716983	 А	15-05-1997	US	5891459	A 06-04-1999
NO	37 10300				5852058	A 22-12-1998
				EP	0871376	
						T 30-05-2000
				US	5861168	A 19-01-1999
				EP	1003500	
				WO	9806389	
MO	9906040	Α	11-02-1999	AU	8768098	A 22-02-1999
WO	9903365	Α	28-01-1999	EP	0891719	
				AU	8465898	
				EP	1001685	A 24-05-2000
WO	9850004	A	12-11-1998	US	5951990	
				AU	9414098	
				ВŔ	9809384	
				CN	1255053	
	*			US 	5922335	A 13-07-1999
WO	9630012	Α	03-10-1996	AU	5317296	A 16-10-199
US	5801203	Α	01-09-1998	US	5455279	
				US	5234956	
				US	6071876	
				ΑŪ	5348194	
				EP	0661973	
				WO	9406428	
				US	5747545	
				US	5614560	
				US	5506231	
				AT	182076	
				DE (69229598	
					69229598	
				EP	0581856	
				ËS	2134804	
				JP	6506690	
				MO	9218112	•
US	5091180	Α	25-02-1992	AUCUN		
	4420102	Α	14-12-1995	AUCUN		-

PCT

INFORMATIONS RELATIVES AUX OFFICES ELUS QUI ONT RECU NOTIFICATION DE LEUR ELECTION

(règle 61.3 du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

BOURGOUIN, André Beaufour IPSEN - S.C.A.F. Direction de la Propriété Industrielle 42, rue du Docteur Blanche F-75016 Paris **FRANCE**

Date d'expédition (jour/mois/année) 04 janvier 2001 (04.01.01)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

INFORMATION IMPORTANTE

Demande internationale no PCT/FR00/00812

Date du dépôt international (jour/mois/année) 31 mars 2000 (31.03.00)

Date de priorité (jour/mois/année) 02 avril 1999 (02.04.99)

Déposant

SOCIETE DE CONSEILS DE RECHERCHES ET D'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES (S.C.R.A.S.) etc

1. Le déposant est informé que le Bureau international a, conformément à l'article 31.7), notifié à chacun des offices suivants son élection:

AP :GH,GM,KE,LS,MW,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZW

EP:AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE

National :AG,AU,BG,CA,CN,CZ,DE,DZ,IL,JP,KP,KR,MN,NO,NZ,PL,RO,RU,SE,SK,US

2. Les offices suivants ont renoncé à l'exigence selon laquelle ils sont notifiés de leur élection; la notification de leur élection leur sera envoyée par le Bureau international seulement à leur demande:

EA:AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM

OA :BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG

National :AE,AL,AM,AT,AZ,BA,BB,BR,BY,CH,CR,CU,DK,DM,EE,ES,FI,GB,GD,GE,GH, GM,HR,HU,ID,IN,IS,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MW,MX,PT,SD,

SG,SI,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,ZA,ZW

3. Il est rappelé au déposant qu'il doit aborder la "phase nationale" auprès de chacun des offices mentionnés ci-dessus avant l'expiration d'un délai de 30 mois à compter de la date de priorité. Pour ce faire, il doit payer la ou les taxes nationales et remettre, si elle est prescrite, une traduction de la démande internationale (article 39.1)a) ainsi que, le cas échéant, une traduction de toute annexe du rapport d'examen préliminaire international (article 36.3)b) et règle 74.1).

Certains offices ont fixé des délais supérieurs au délai mentionné ci-dessus. Pour des renseignements détaillés au sujet des délais applicables et des actes à accomplir à l'ouverture de la phase nationale auprès d'un office donné, voir le volume II du Guide du déposant du PCT.

L'ouverture de la phase régionale européenne est différée jusqu'à l'expiration d'un délai de 31 mois à compter de la date de priorité pour la totalité des Etats désignés aux fins de l'obtention d'un brevet européen.

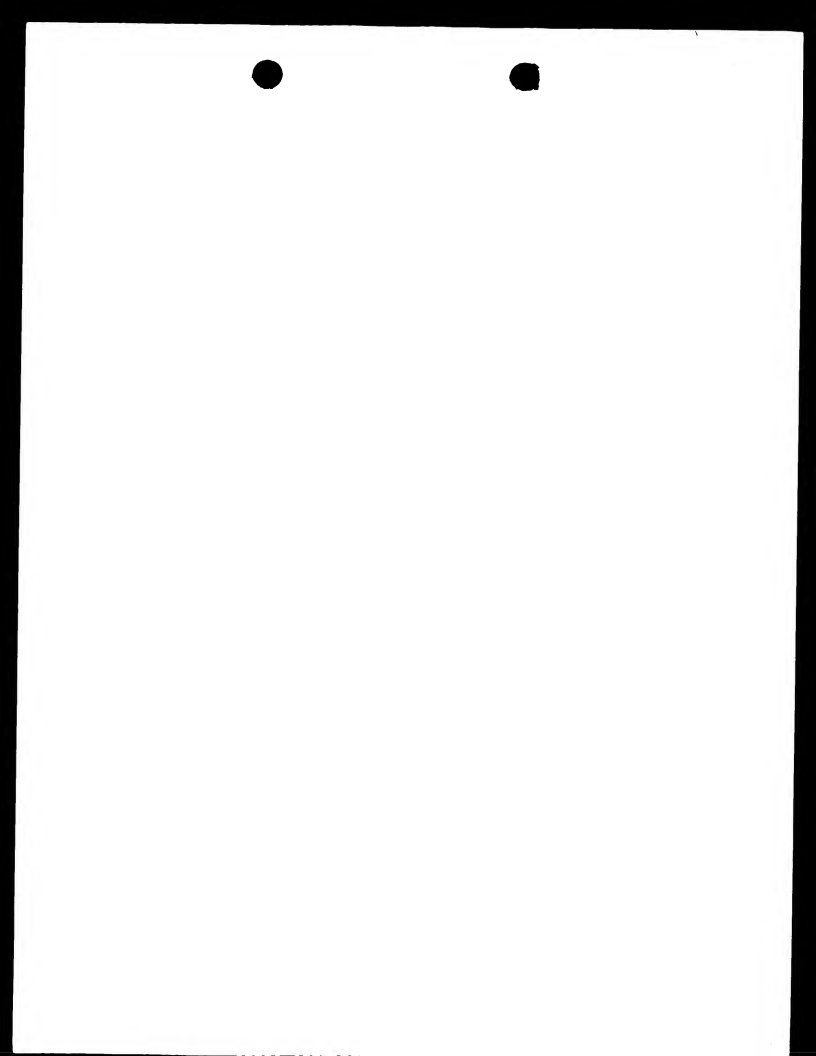
> Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

Fonctionnaire autorisé:

Antonia Muller

no de télécopieur (41-22) 740.14.35

no de téléphone (41-22) 338.83.38



TRAITE DOOPERATION EN MATIER BREVETS

PCT

NOTIFICATION D'ELECTION

(règle 61.2 du PCT)

Expéditeur:			

Destinataire:

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room

CP2/5C24

Arlington, VA 22202 ETATS-UNIS D'AMERIQUE

en sa qualité d'office élu

Date d'expédition (jour/mois/année) 04 janvier 2001 (04.01.01)

Demande internationale no PCT/FR00/00812

Date du dépôt international (jour/mois/année)

31 mars 2000 (31.03.00)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

Date de priorité (jour/mois/année) 02 avril 1999 (02.04.99)

Déposant

AUGUET, Michel etc

internation		naire international prései 0 octobre 2000 (20.1		hargée de l'e	examen préliminaire
dans une d	léclaration visant une élec	ction ulterieure déposée	auprės du Bureau interi	national le:	
2. L'élection	a été faite			٠.	
	n'a pas été faite				•
avant l'expiration à la règle 32.2b).	d'un délai de 19 mois à co	ompter de la date de pric	rité ou, lorsque la règle	32 s'appliqu	e, dans le délai visé
2 12 10g/0 021 25 /1					

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

Antonia Muller

no de télécopieur: (41-22) 740.14.35

no de téléphone: (41-22) 338.83.38



PATENT COOPERATION TREATY

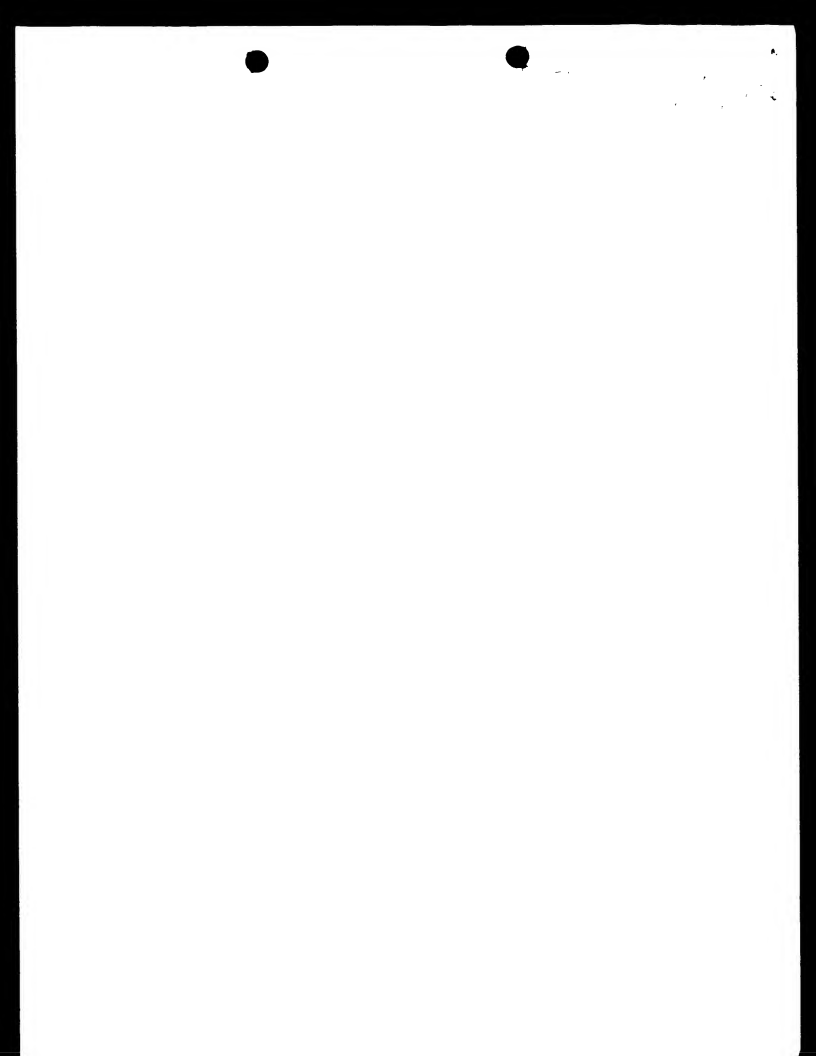


PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

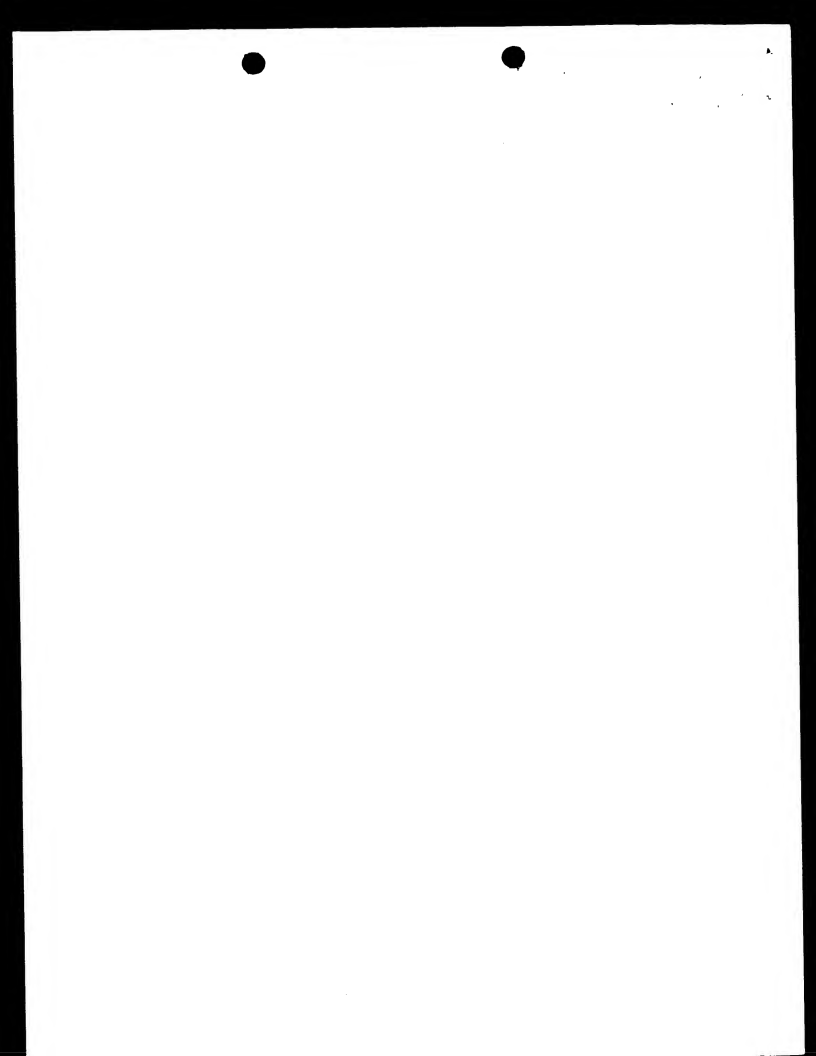
(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference	FOR FURTHER AC	CTION	SeeNotificat Examination	ionofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/FR00/00812	International filing dat 31 March 200			Priority date (day/month/year) 02 April 1999 (02.04.99)
International Patent Classification (IPC) o A61K 31/385	r national classification and	d IPC		
Applicant SOCIETE DE CONSEILS DE	RECHERCHES ET D	D'APPL	CATIONS	S SCIENTIFIQUES (S.C.R.A.S.)
This international preliminary exa and is transmitted to the applicant	mination report has been paccording to Article 36.	repared b	y this Interna	ational Preliminary Examining Authority
2. This REPORT consists of a total of	of 9 sheets, i	including	this cover sh	eet.
This report is also accompa amended and are the basis and 10.16 and Section 607 of the	or this report and/or sheets	containi	no rectificati	n, claims and/or drawings which have been ons made before this Authority (see Rule
These annexes consist of a	total of sh	neets.		
3. This report contains indications rel	ating to the following item	s:		
I Basis of the report				
II Priority				
III Non-establishment	of opinion with regard to r	novelty, in	nventive step	and industrial applicability
IV Lack of unity of in			-	11
V Reasoned statemen citations and explain	t under Article 35(2) with renations supporting such state	regard to tement	novelty, inve	ntive step or industrial applicability;
VI Certain documents	cited			
VII Certain defects in the	ne international application	l		
VIII Certain observation	s on the international appli	cation		
Date of submission of the demand	D	ate of co	npletion of t	nis report
20 October 2000 (20.1	0.00)		16 Ju	ly 2001 (16.07.2001)
Name and mailing address of the IPEA/EP	A	uthorized	officer	
acsimile No.	Te	elephone	No	



International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT	DOT (TD 00 (00 01 0
I. Basis of the report	PCT/FR00/00812
1. With regard to the elements of the international application:*	
the international application as originally filed	
the description: pages	
Dages	, as originally filed
pages, filed with the letter	, filed with the demand
I N A	
1-27	, as originally filed
, as afficied (10	
pages, filed with the letter	, filed with the demand
the drawings:	01
Pages	
pages	, as originally filed
pages, filed with the letter	, filed with the demand
the sequence listing part of the description:	
•	
pages	, as originally filed
pages, filed with the letter	, filed with the demand
the international application was filed, unless otherwise indicated under this item. These elements were available or furnished to this Authority in the following language the language of a translation furnished for the purposes of international search (und the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international prelimi or 55.3).	ler Rule 23.1(b)).
3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the integration preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:	ernational application, the international
contained in the international application in written form.	
filed together with the international application in computer readable form.	
furnished subsequently to this Authority in written form.	
furnished subsequently to this Authority in computer readable form.	
The statement that the subsequently furnished written sequence listing does international application as filed has been furnished.	
The statement that the information recorded in computer readable form is ident been furnished.	ical to the written sequence listing has
The amendments have resulted in the cancellation of:	
the description, pages	
the claims, Nos.	1
the drawings, sheets/fig	
This report has been established as if (some of) the amendments had not been made beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	s, since they have been considered to go
Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do and 70.17).	vitation under Article 14 are referred to not contain amendments (Rule 70.16
Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item I and an	

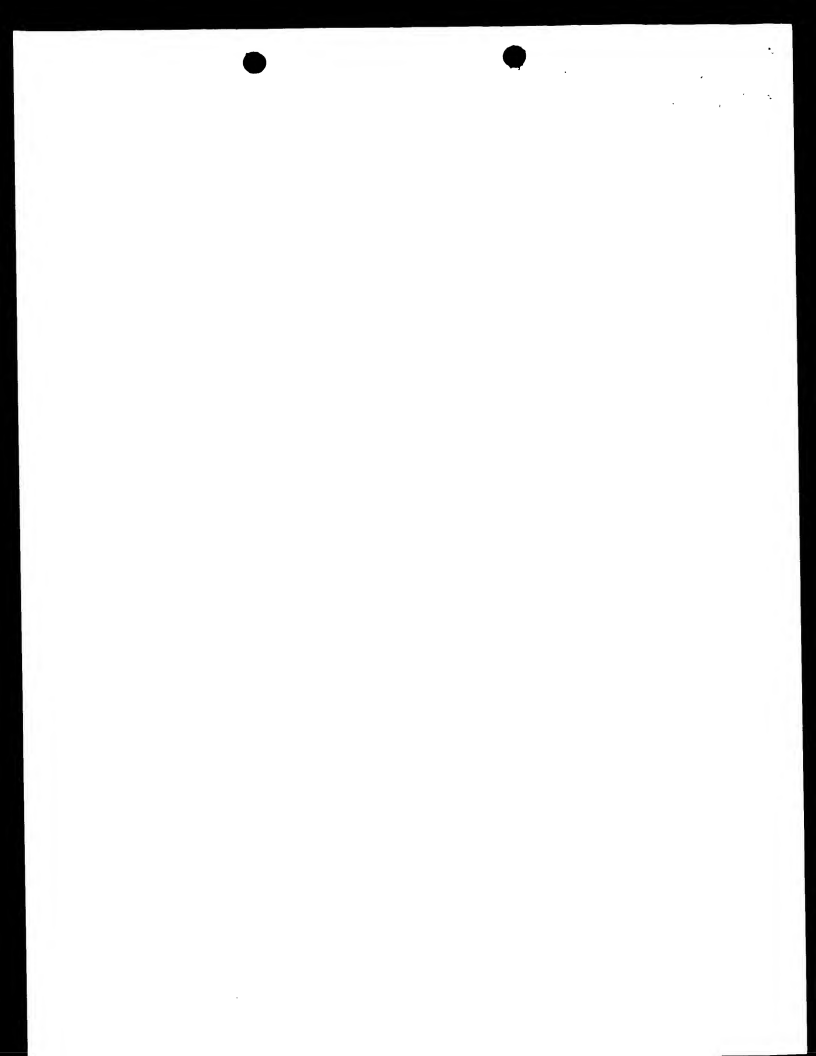


International application No.

PCT/FR00/00812

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

	questions whether the claimed invention appears to be a larger to
indu	questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to strially applicable have not been examined in respect of:
	the entire international application.
\boxtimes	claims Nos1-3, 5-6, 12-18, 24 (all in parts)
beca	use:
	the said international application, or the said claims Nos
$\overline{}$	
	the description claims or drawings (1)
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify): the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.
'	he claims, or said claims Nos
meanir	the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed. To international search report has been established for said claims Nos 1-3, 5-6, 12-18, 24 (all in parts) Togful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions.
meanir	he claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed. To international search report has been established for said claims Nos 1-3, 5-6, 12-18, 24 (all in parts)



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

lational application No.
PCT/FR 00/00812

v.	Reasoned statement under Article 3 citations and explanations supporting		ovelty, inventive step or industrial appli	cability;
1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims		YES
		Claims	1-24	NO
	Inventive step (IS)	Claims		YES
		Claims	1-24	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-24	YES
		Claims		NO

2. Citations and explanations

- 1. The following opinion regarding novelty, inventive step or industrial applicability has been drafted only for the subject matter relating to the (portions of) the claims for which a search report was carried out (PCT Rule 66.1(e)), and has been based on the documents cited in the search report.
- 2. Reference is made to the following documents:

D1: FR-A-2 110 465

D2: US-A-5 652 255

D3: FR-M-4 630

D4: WO-A-99/06040

D5: WO-A-99/03365

D6: FAUST, ANTJE ET AL: 'Effect of lipoic acid on cyclophosphamide-induced diabetes and insulitis in non-obese diabetic mice' INT. J.

IMMUNOPHARMACOL. (1994), 16(1), 61-6,

D7: WO-A-98/50004

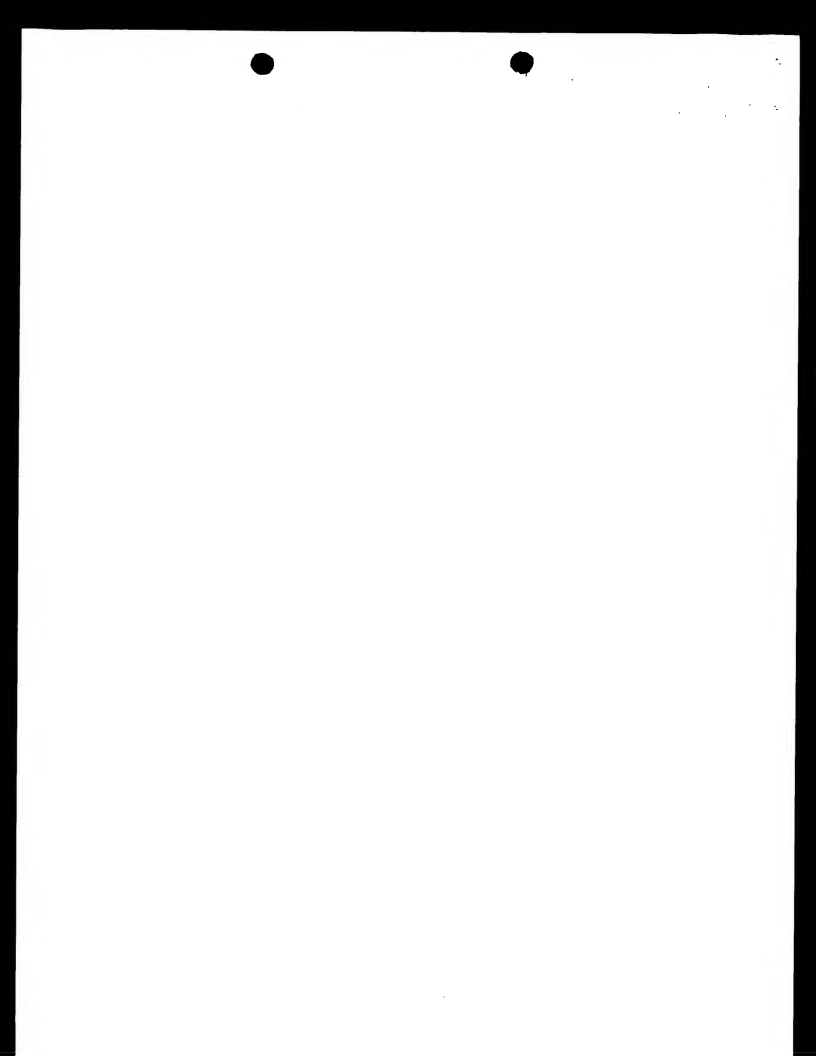
D8: WO-A-96/30012

D9: US-A-5 801 203

D10: US-A-5 091 180.

3. Novelty (PCT Article 33(2))

Document D1 discloses synergistic mixtures of amino



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

acids such as L-arginine and L-ornithine with therapeutic agents such as methionine or lipoic acid, for treating acute and chronic hepatitis, as well as overstress, debility and physical or psychological asthenia (page 2, lines 1-31; Tables XIII, XIV; Claims 1, 2, 5 and 6). The subject matter of Claims 1, 2, 4-9, 11, 13-16, 19, 20 and 22 is therefore not novel over **D1**.

D2 describes pharmaceutical compositions containing NO synthase inhibitors, such as dithiothreitol or derivatives of L-arginine, or guanidine in combination with imidazole compounds, for treating tumors (column 14, lines 23-33, Claims 2, 12). Said document deprives Claims 1-2, 4-5, 8-10, 13-14, 17 and 19-22 of novelty.

Document **D3** discloses compounds such as ornithine thioctate, lysine, arginine, cystine and methionine, for treating psychological and physical asthenia, general states of intoxication, liver failure and hyperammoniemia (page 1, left-hand column, 1st paragraph; compounds, pages 1 and 2; page 2, right-hand column, therapeutic suggestions). The subject matter of Claims 1, 2, 4, 8, 9, 11, 13, 14, 16, 19, 20 and 22 is therefore disclosed by **D3**.

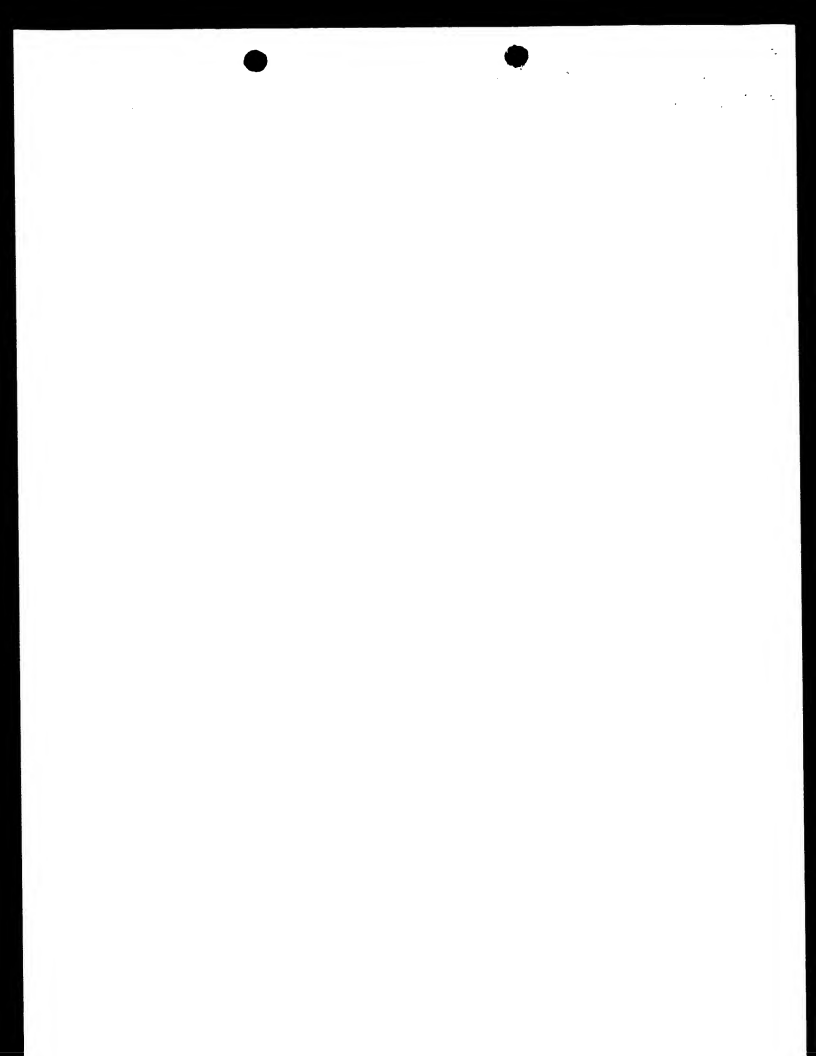
D4 discloses the use of gamma-tocotrienyl lipoate or the combination of gamma-tocotrienol with alphalipoic acid, for treating inflammation as well as diseases associated with activation of the NF-kappa B transcription factor, such as cancer, diabetes and its complications, autoimmune and viral diseases and atherosclerosis (page 9, line 14 - page 10, line 22; page 11, lines 15-28; page 13, line 12 - page 16, line 7; Claims 1, 8, 23 and 24). The subject matter of Claims 1-5, 7, 11, 13-18 and 23 is therefore not novel over **D4**.

The compositions of **D5**, including methionine and cysteine, as well as choline, carnitine, pyruvate and thioctic acid, for treating cardiovascular, inflammatory and autoimmune diseases, as well as cancer (page 7, lines 11-23; Example 2; Claims 1, 4 and 10), disclose the subject matter of Claims 1-4, 7, 8, 11, 13, 14, 17, 19 and 23 of the present application.

Document $\bf D6$ discloses the use of lipoic acid for treating diabetes (abstract; Table 2; page 64, right-hand column, 2^{nd} paragraph), and also deprives Claims 1, 2, 4, 5, 7 and 11 of novelty.

D7 discloses compositions including derivatives of ascorbic acid in combination with NO synthase inhibitors, such as derivatives of guanidine or L-arginine, as well as antioxidants with one or more thiol groupings, such as glutathione or lipoic acid. The compositions are useful for treating inflammatory reactions and for reducing skin irritation (page 15, lines 16-27; page 16, lines 1-6, Claim 1). The subject matter of Claims 1-4, 8, 10, 11, 13, 14, 17-19, 21 and 23 is therefore not novel over D7.

Document **D8** discloses compositions including NO synthase inhibitors in combination with antioxidants such as glutathione or L-cysteine, for treating conditions associated with an excess of NO, such as neurodegenerative or inflammatory diseases, cancers, autoimmune diseases, etc. (page 4, line 26 - page 7, line 9; page 8, lines 6-35; Claims 1-24). The subject matter of Claims 1, 2 and 13-18 of the present application is therefore not novel over **D8**. Since **D8** mentions a number of neurodegenerative diseases wherein there is no doubt that the disease involves the degeneration of central neurons, the



subject matter of Claims 12 and 24, which claim a neuronal NO synthase inhibitor, is implicitly disclosed in D8.

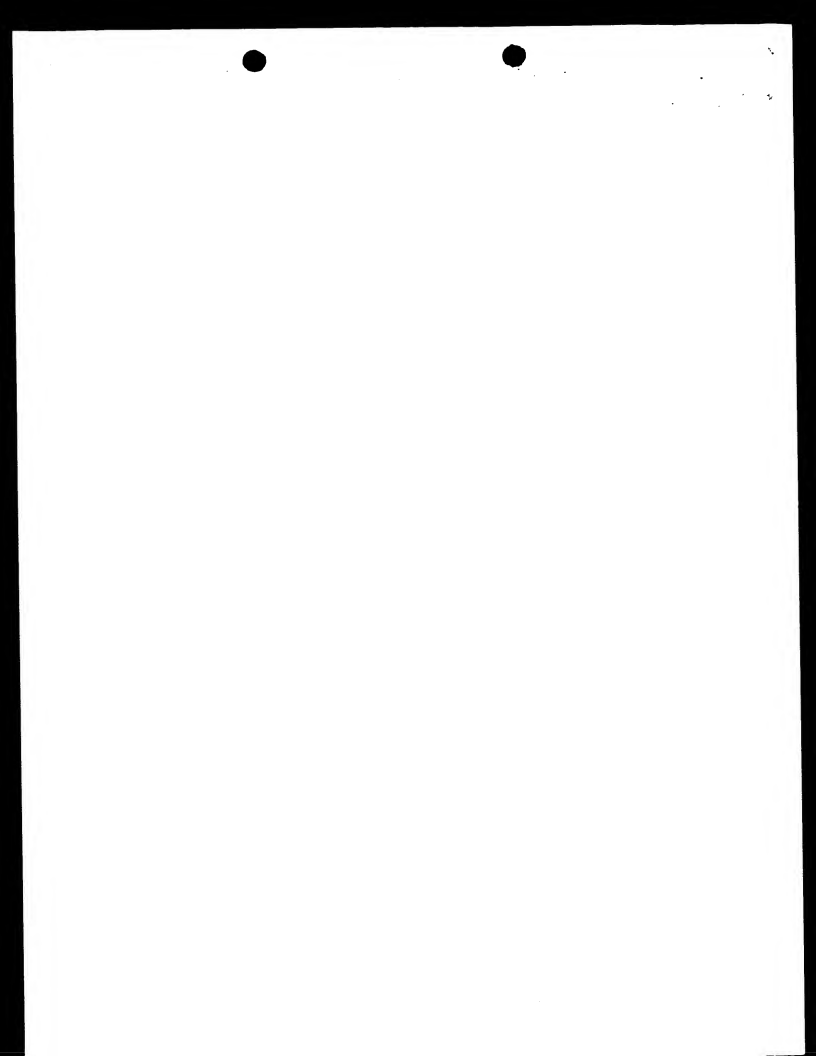
D9 discloses compositions including NO synthase inhibitors, such as nitroso derivatives, as well as antioxidants, such as lipoic acid, glutathione or vitamin A or C, for treating neurodegenerative diseases (column 2, line 64 - column 3, line 23; Tables II, III; column 11, lines 32-38; column 14, lines 45-53). The subject matter of Claims 1-4, 8-16, 18, 19, 21, 23 and 24 is therefore not novel over **D9**.

D10 discloses a method for protecting against the toxic effects of myoglobinuria or rhabdomyolysis, by administering protective agents such as mercaptoalkylamines, derivatives of cysteine, organic thiosulfates, thioureas or phosphorothioates (Table 2; columns 7-10; Claim 1), which deprives Claims 1-4, 8, 10, 13, 14 and 18 of the present application of novelty.

The subject matter of Claims 1-24 of the present application is therefore not novel (PCT Article 33(2)).

Industrial applicability The PCT Contracting States have no uniform criteria for determining whether Claims 13-24 are industrially applicable. Patentability may also depend on the way in which the claims are worded. Therefore, the European Patent Office does not consider the subject matter of a claim relating to the medical use of a compound to be industrially applicable. However, claims relating to a known compound for a first medical use can be accepted, as

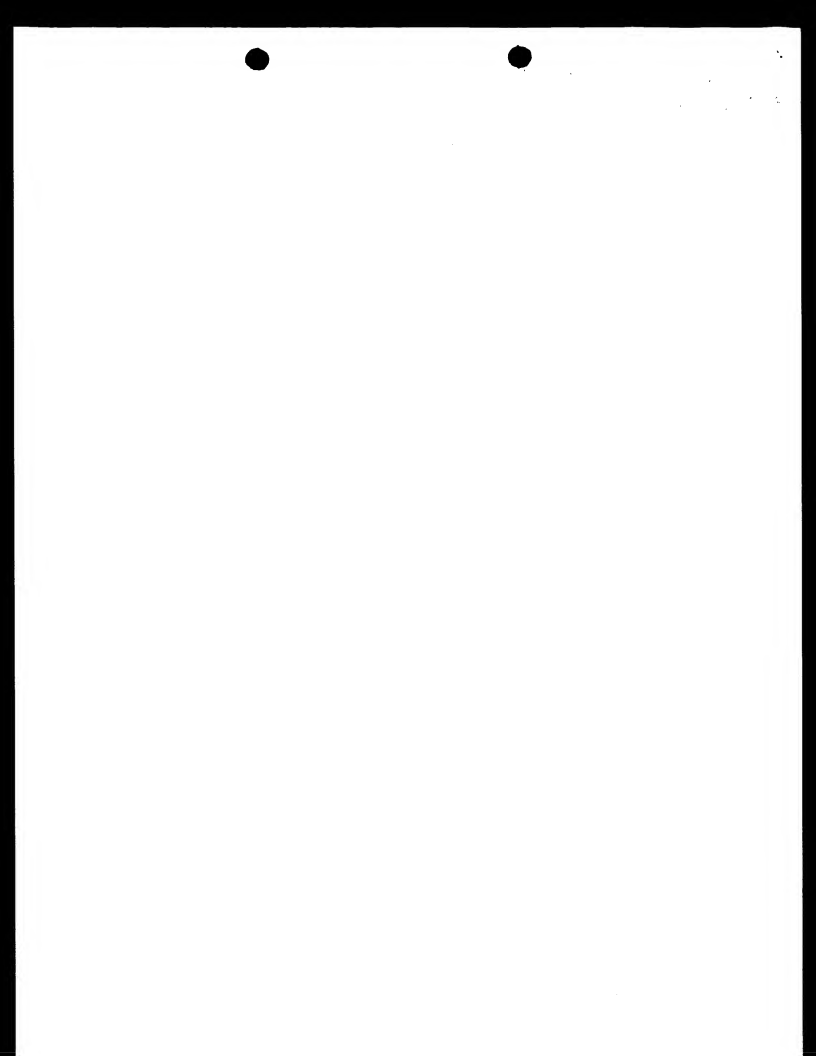
3.





Inchational application No.
PCT/FR 00/00812

	ı	for	producing	а	drug	with	a	view	to	а	new	medical	
	i		atment.										
													ì
													1
													l
													ł
													İ
_													

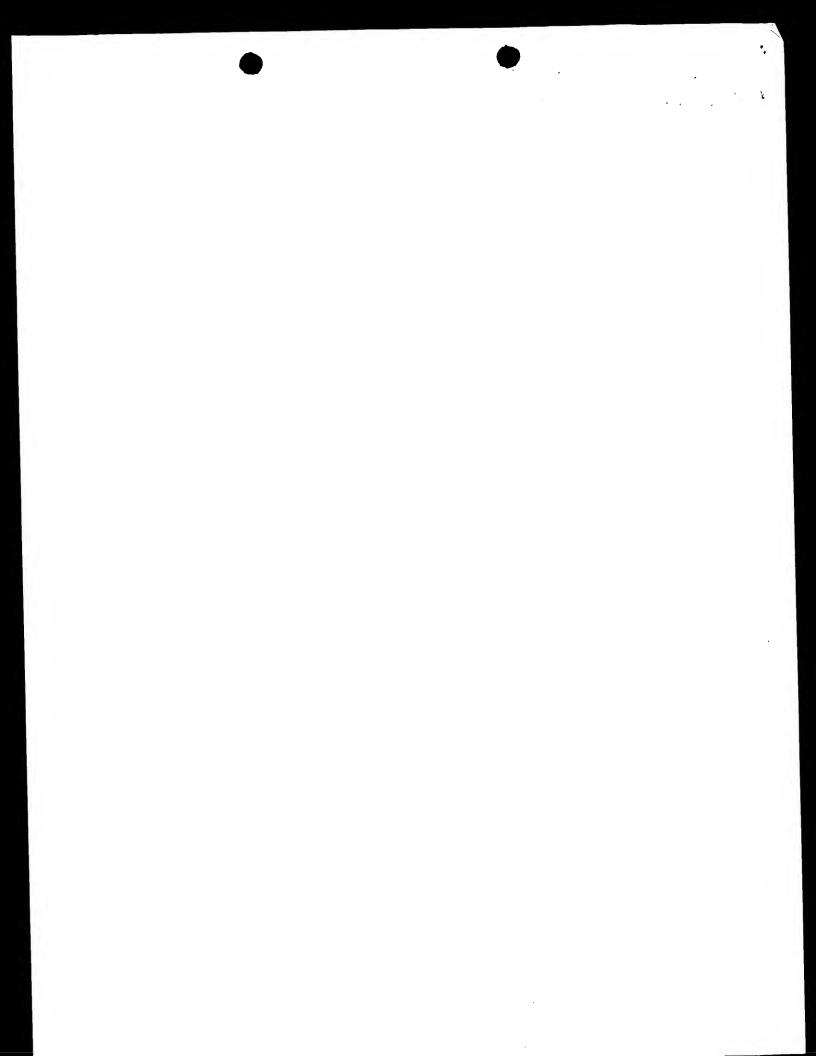


INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/FR00/00812

Application No. Publication date (day/month/year) (day/month/year) Priority date (day/month/year) On-written disclosures (Rule 70.9) Kind of non-written disclosure (day/month/year) Date of non-written disclosure (day/month/year) Date of written disclosure referring to non-written disclosure (day/month/year) See the Separate Sheet.	osure
Kind of non-written disclosure Date of non-written disclosure (day/month/year) Date of written disclosure referring to non-written disc (day/month/year)	lisclosure
Kind of non-written disclosure (day/month/year) Date of written disclosure referring to non-written disc (day/month/year)	lisclosure
Kind of non-written disclosure Date of non-written disclosure	lisclosure
Kind of non-written disclosure Date of non-written disclosure (day/month/year) Date of written disclosure referring to non-written disc (day/month/year)	lisclosure
Kind of non-written disclosure (day/month/year) Date of written disclosure referring to non-written disc (day/month/year)	lisclosure
Kind of non-written disclosure Date of non-written disclosure (day/month/year) Date of written disclosure referring to non-written disc (day/month/year)	lisclosure
Kind of non-written disclosure (day/month/year) Date of written disclosure referring to non-written disc (day/month/year)	lisclosure
Kind of non-written disclosure (day/month/year) Date of written disclosure referring to non-written disc (day/month/year)	lisclosure
Kind of non-written disclosure (day/month/year) Date of written disclosure referring to non-written disc (day/month/year)	lisclosure
Kind of non-written disclosure (day/month/year) Date of written disclosure referring to non-written disc (day/month/year)	lisclosure
Kind of non-written disclosure Date of non-written disclosure	lisclosure
Kind of non-written disclosure Date of non-written disclosure	lisclosure
Kind of non-written disclosure Date of non-written disclosure	lisclosure
Kind of non-written disclosure (day/month/year) Date of written disclosure referring to non-written disc (day/month/year)	lisclosure
Kind of non-written disclosure (day/month/year) Date of written disclosure referring to non-written disc (day/month/year)	lisclosure
ee the Separate Sheet.	
ee the Separate Sheet.	
ee the Separate Sheet.	
see the Separate Sheet.	
see the Separate Sheet.	
ee the Separate Sheet.	
ee the Separate Sheet.	
ee the Separate Sheet.	



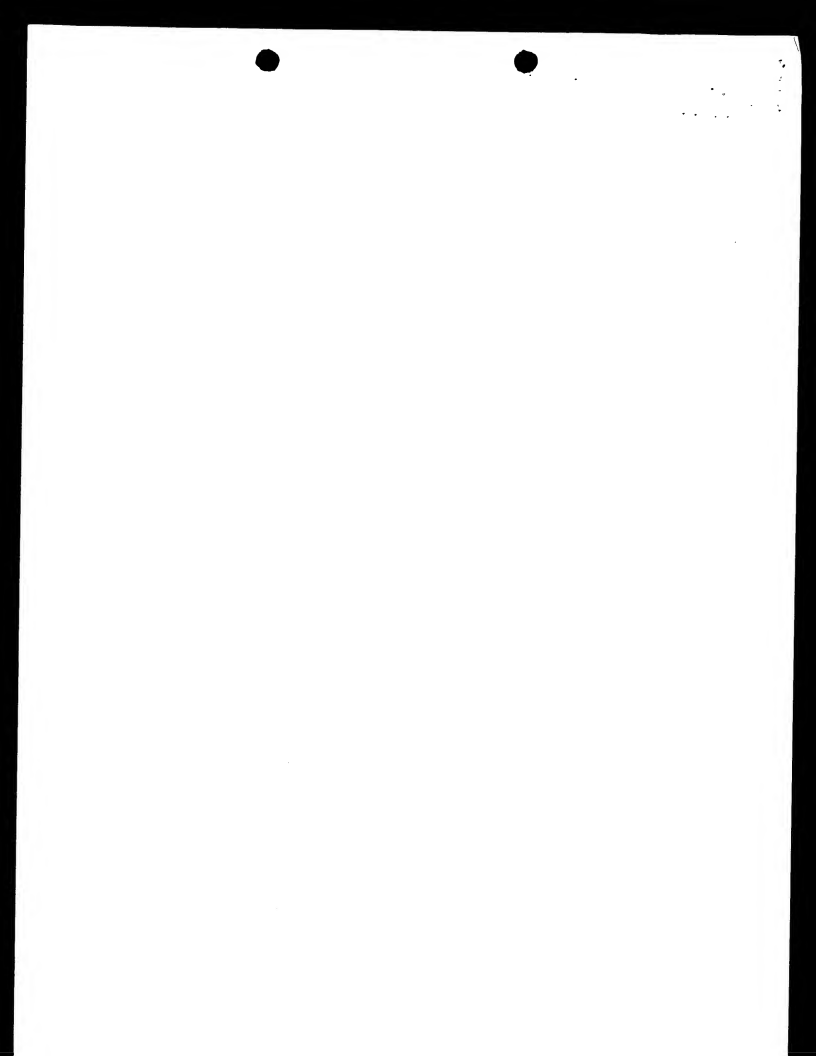
INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Internal application No. PCT/FR 00/00812

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

- 1. Claims 1-3, 5, 6, 12, 13 and 24 are vague and imprecise. A person skilled in the art cannot completely deduce what compounds fall under the definitions "NO synthase inhibitor substance" and "metabolic antioxidant substance containing at least two thiol groupings".
- Claim 3 is not clear since there are a plurality of compounds, such as dithiothreitol for example, that fall under the two definitions.
- 3. The diseases listed in Claims 13-18 of the present application represent a broad group wherein the pathogenesis varies considerably. The description does not contain examples supporting such therapeutic applications for the claimed compositions. The only pharmacological study describes a model of neurotoxicity to the MPTP that results in a degeneration of the dopaminergic neurons of the nigrostriatal system, which represents a model for Parkinson's disease. However, said disease is not claimed. Claims 13-18 are not supported by the description, contrary to PCT Article 6.



TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

REC'D 18 JUL 2001

WIPO PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

mandataire RS Cas 277 - AB/CG	POUR SUITE A DONNER	voir la notification de transmission du rapport d'examen préliminaire international (formulaire PCT/IPEA/416)
Demande internationale n°	Date du dépot international (jour/me	pis/année) Date de priorité (jour/mois/année)
PCT/FR00/00812	31/03/2000	02/04/1999
Classification internationale des brevets (CIB) A61K31/385	ou à la fois classification nationale et	CIB
SOCIETE DE CONSEILS DE RECHE		
Le présent rapport d'examen prélimir international, est transmis au déposa	naire international, établi par l'ad int conformément à l'article 36.	ministaration chargée de l'examen préliminaire
2. Ce RAPPORT comprend 9 feuilles, y		
		cription, des revendications ou des dessins qui ont uilles contenant des rectifications faites auprès de pir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions
Ces annexes comprennent feuilles.		
Le présent rapport contient des indica	ations relatives any points outre	
	mono relatives aux points sulvan	is:
I ⊠ Base du rapport II □ Priorité		
	opinion quant à la nouveauté, l'a	activité inventive et la possibilité
IV 🔲 Absence d'unité de l'inven	ntion	
a application industrielle, t	l'article 35(2) quant à la nouvea citations et explications à l'appui	uté, l'activité inventive et la possibilité de cette déclaration
VI 🖾 Certains documents cités		
VII ☐ Irrégularités dans la dema		
VIII 🛛 Observations relatives à la	t demande internationale	
Date de présentation de la demande d'examen printernationale	réliminaire Date d'achè	vement du présent rapport
20/10/2000	16.07.2001	
Nom et adresse postale de l'administration charge l'examen préliminaire international: Office européen des brevets	ée de Fonctionnair	e autorisé
D-80298 Munich Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epr	Greif, G	Strange Company
Fax: +49 89 2399 - 4465 ormulaire PCT/IPEA/409 (feuille de couverture) (ja	N° de télépho	one +49 89 2399 8659

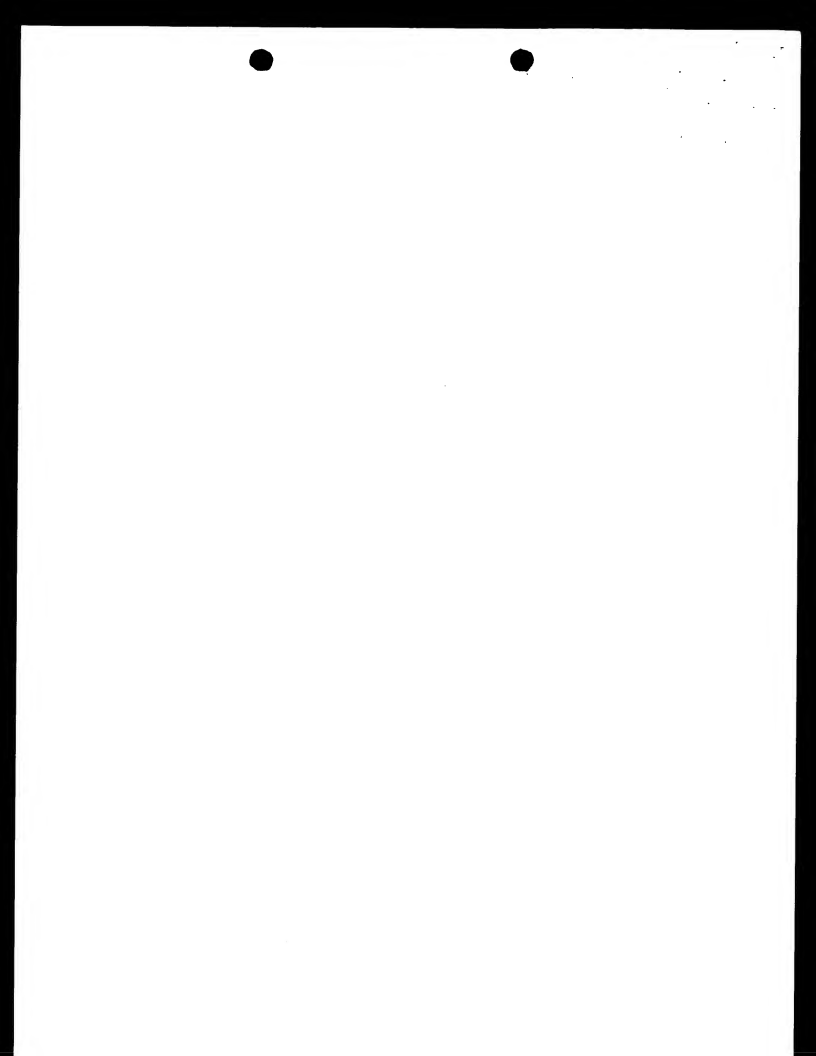
	—	
i e		

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/00812

I. Base du rapport

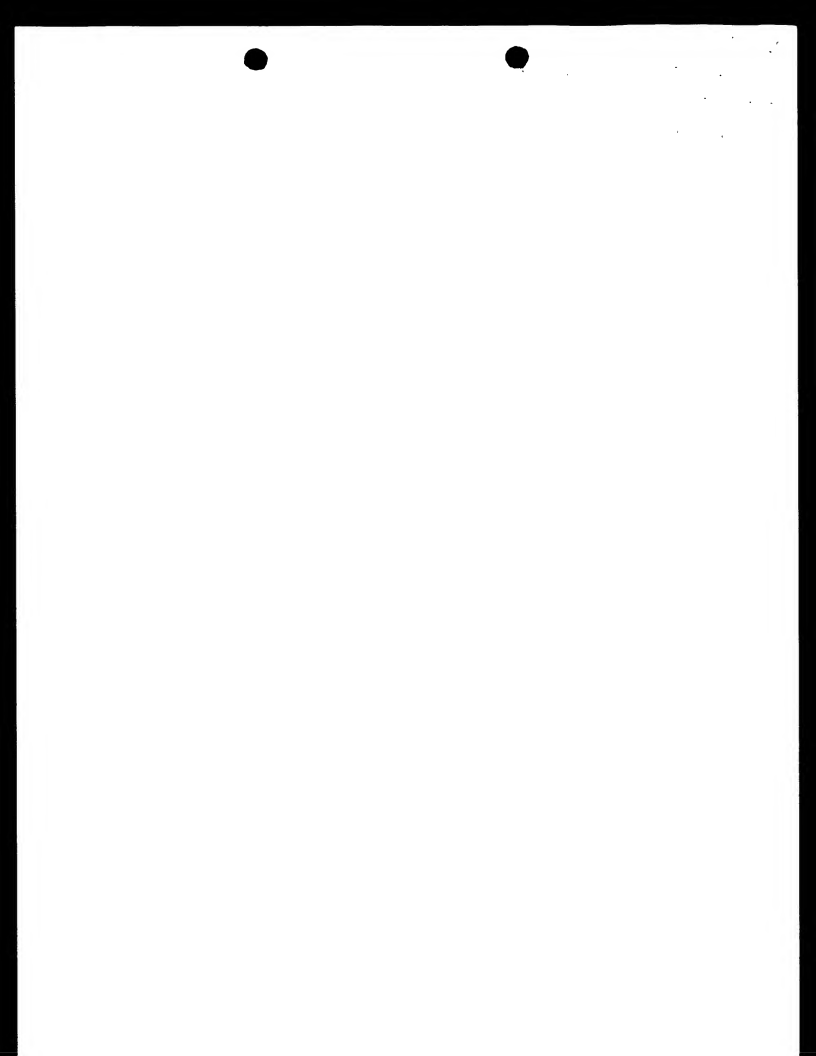
1.	à l'o rap	office récepteur en ré port comme "initialen	éléments de la demande internationale (les feuilles de remplacement qui ont été remises iponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présent nent déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent gles 70.16 et 70.17)):
	Des	scription, pages:	
	1-1	0 \	version initiale
	Rev	vendications, N°:	
	1-2	4 v	version initiale
2.	lui c		ngue, tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de l'administration ou langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sauf indication contraire
	Ces	s éléments étaient à l	a disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est :
		la langue d'une trad	uction remise aux fins de la recherche internationale (selon la règle 23.1(b)).
		la langue de publica	ition de la demande internationale (selon la règle 48.3(b)).
		la langue de la tradu 55.3).	uction remise aux fins de l'examen préliminaire internationale (selon la règle 55.2 ou
3.	inte		séquences de nucléotides ou d'acide aminés divulguées dans la demande néant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage des
		contenu dans la der	nande internationale, sous forme écrite.
		déposé avec la dem	ande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur.
		remis ultérieuremen	t à l'administration, sous forme écrite.
		remis ultérieuremen	t à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.
			n laquelle le listage des séquences par écrit et fourni ultérieurement ne va pas au-delà e dans la demande telle que déposée, a été fournie.
			n laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinateur sont identiques à es séquences Présenté par écrit, a été fournie.
4.	Les	modifications ont en	traîné l'annulation :
		de la description,	pages:
		des revendications,	n ^{os} :
		des dessins,	feuilles:



RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/00812

5	i. □	Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)) :
		(Toute feuille de remplacement comportant des modifications de cette nature doit être indiquée au point 1 e annexée au présent rapport)
6	. Ot	oservations complémentaires, le cas échéant :
111	l. Ab inc	sence de formulation d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application dustrielle
1.	La (ne	question de savoir si l'objet de l'invention revendiquée semble être nouveau, impliquer une activité inventive pas être évident) ou être susceptible d'application industrielle n'a pas été examinée pour ce qui concerne : l'ensemble de la demande internationale.
	×	les revendications n°s 1-3, 5-6, 12-18, 24 (all in parts).
pa	arce	que :
		la demande internationale, ou les revendications n° en question, se rapportent à l'objet suivant, à l'égard duquel l'administration chargée de l'examen préliminaire international n'est pas tenue effectuer un examen préliminaire international <i>(préciser)</i> :
		la description, les revendications ou les dessins (<i>en indiquer les éléments ci-dessous</i>), ou les revendications n° en question ne sont pas clairs, de sorte qu'il n'est pas possible de formuler une opinion valable (<i>préciser</i>) :
		les revendications, ou les revendications nºs en question, ne se fondent pas de façon adéquate sur la description, de sorte qu'il n'est pas possible de formuler une opinion valable.
	Ø	il n'a pas été établi de rapport de recherche internationale pour les revendications n°s 1-3, 5-6, 12-18, 24 (all in parts) en question.
2.	rani	istage des séquences de nucléotides ou d'acides aminés n'est pas conforme à la norme prévue dans nexe C des instructions administratives, de sorte qu'il n'est pas possible d'effectuer un examen préliminaire rnational significatif:
		le listage présenté par écrit n'a pas été fourni ou n'est pas conforme à la norme.
		le listage sous forme déchiffrable par ordinateur n'a pas été fourni ou n'est pas conforme à la norme.
V.	Déc d'ap	laration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité plication industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration



RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/00812

1. Déclaration

Nouveauté

Revendications

Non: Revendications 1-24

Activité inventive

Oui: Revendications

Non: Revendications 1-24

Possibilité d'application industrielle Oui : Revendications 1-24

Non: Revendications

2. Citations et explications voir feuille séparée

VI. Certain documents cités

1. Certains documents publiés (règle 70.10) et / ou

2. Divulgations non écrites (règle 70.9)

voir feuille séparée

VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description : voir feuille séparée

	•		
	•		
		· .	

Concernant le point V

Déclaration motivée selon la règle 66.2(a)(ii) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

- 1. L'opinion suivante quant à la nouveauté, activité inventive ou application industrielle est formulé uniquement pour l'objet concernant les (parties des) revendications pour lesquelles un rapport de recherche a été établi (Règle 66.1(e)PCT), basée sur les documents cités dans le rapport de recherche.
- 2. Il est fait référence aux documents suivants:

D1: FR-A-2 110 465

D2: US-A-5 652 255

D3: FR 4 630 M

D4: WO 99 06040 A

D5: WO 99 03365 A

D6: FAUST, ANTJE ET AL: 'Effect of lipoic acid on cyclophosphamide-induced diabetes and insulitis in non-obese diabetic mice' INT. J.

IMMUNOPHARMACOL. (1994), 16(1), 61-6,

D7: WO 98 50004 A

D8: WO 96 30012 A

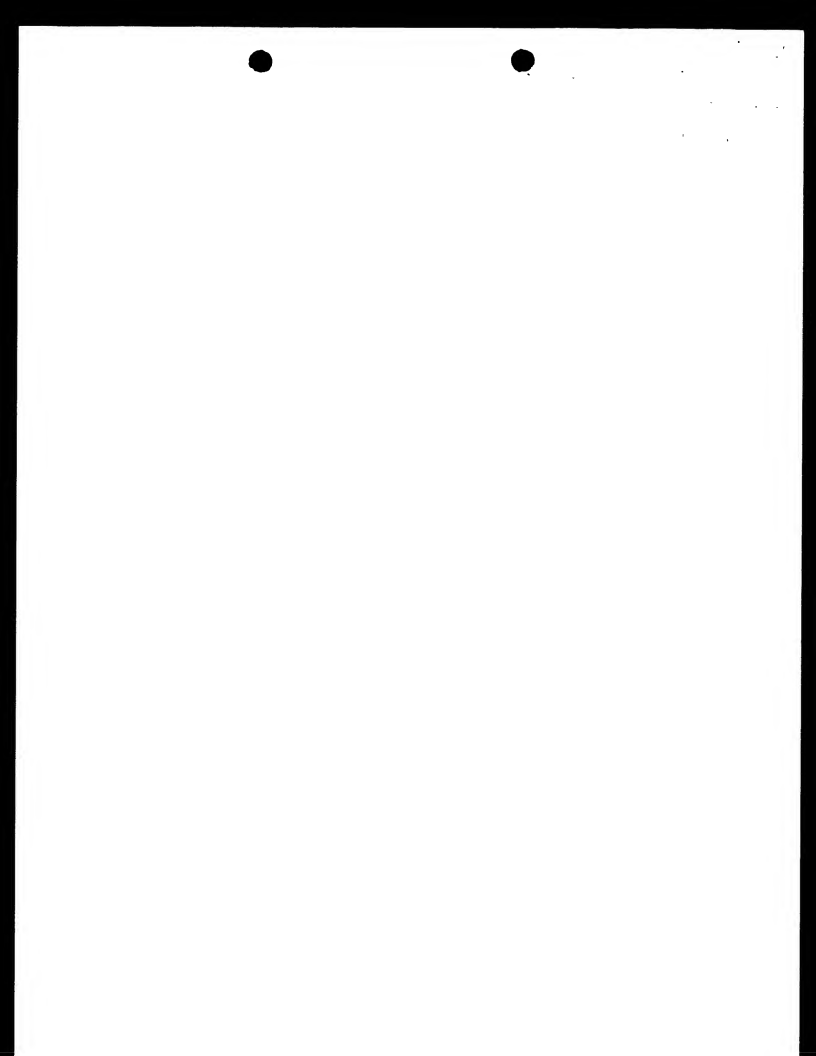
D9: US-A-5 801 203

D10: US-A-5 091 180

2. Nouveauté (Art. 33(2) PCT)

Document **D1** divulgue des mélanges synergistiques d'aminoacides comme le L-arginine et le L-ornithine avec des agents therapeutiques comme la méthionine ou l'acide lipoïque, pour le traitement des hépatites aiguës et chroniques ainsi que le surmenage intellectuel, la débilité et l'asthénie physique et psychique (p. 2, lignes 1-31; tableaux XIII, XIV; revendications 1, 2, 5 et 6). L'objet des revendications 1, 2, 4-9, 11, 13-16, 19, 20, et 22 n'est donc pas nouveau par rapport à **D1**.

D2 décrit des compositions pharmaceutiques contenant des inhibiteurs de NO synthase comme le dithiothreitol or des dérivés de L-arginine, ou de la guanidine, en combinaison avec des composés imidazole, pour le traitement des tumeurs, (colonne 14, lignes 23-33, revendications 1, 12) et détruit la nouveauté des



revendications 1-2, 4-5, 8-10, 13-14, 17 et 19-22.

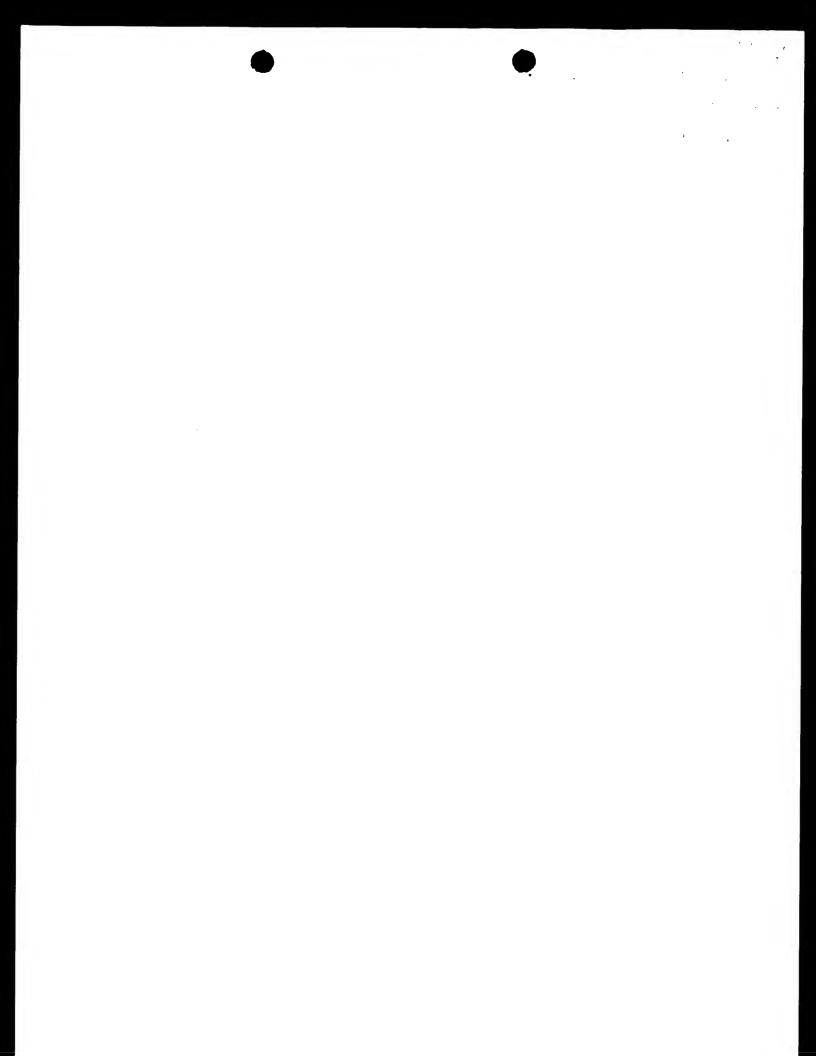
Document **D3** divulgue des composés comme le thioctate d'ornithine, de lysine, d'arginine, de cystine et de méthionine, pour le traitement des asthénies psychiques et physiques, les états généraux d'intoxication, les insuffisances hépatiques et les hyperammoniémies (p. 1, colonne gauche, 1er alinéa; composés p. 1 et 2; p. 2, colonne droite, indications thérapeutiques). L'objet des revendications 1, 2, 4, 8, 9, 11, 13, 14, 16, 19, 20 et 22 est donc divulgué par **D3**. **D4** divulgue l'utilisation du lipoate de gamma-tocotriényle ou la combinaison de gamma-tocotriénol avec l'acide alpha-lipoïque, pour le traitement des inflammations ainsi que les maladies liés à l'activation du facteur de transcription NF-kappa B, comme le cancer, le diabète et ses complications, des maladies autoimmunes et virales et l'athérosclérose (p. 9, ligne 14-p. 10, ligne 22; p. 11, lignes 15-28; p. 13, ligne 12 - p. 16, ligne 7; revendications 1, 8, 23, 24). L'objet des revendications 1-5, 7, 11, 13-18 et 23 n'est donc pas nouveau par rapport à **D4**.

Les compositions qui font l'objet de **D5**, comprenant la méthionine et cystéine ainsi que la choline, la carnitine, le pyruvate et l'acide thioctique, pour le traitement des maladies cardiovasculaires, inflammatoires, autoimmunes ainsi que le cancer (p. 7, lignes 11-23; exemple 2; revendications 1, 4, 10), divulguent l'objet des revendications 1-4, 7, 8, 11, 13, 14, 17, 19 et 23 de la présente demande.

Le document **D6** divulgue l'utilisation de l'acide lipoïque pour le traitement du diabète (abrégé; tableau 2; p. 64, colonne droite, 2ème alinéa), et ainsi détruit la nouveauté des revendications 1, 2, 4, 5, 7 et 11.

D7 divulgue des compositions comprenant des derivés de l'acide ascorbique en combinaison avec des inhibieurs de NO synthase, comme des dérivés de la guanidine ou des dérivés de la L-arginine, ainsi que des antioxidants avec une ou plusieurs groupments thiol, comme le glutathione ou l'acide lipoïque. Les compositions sont utiles pour le traitement des reactions inflammatoires ainsi que pour réduire l'irritiation de la peau (p. 15, lignes 16-27; p. 16, lignes 1-6, revendication 1). L'objet des revendications 1-4, 8, 10, 11, 13, 14, 17-19, 21 et 23 n'est donc pas nouveau par rapport à **D7**.

Le document **D8** divulgue des compositions comprenant des inhibiteurs de la NO synthase en combinaison avec des antioxidants comme le glutathione ou la L-cysteine, pour le traitement des conditions associées à un excès de NO, comme



RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR00/00812 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

des maladies neurodégénératives ou inflammatoires, des cancers, des maladies auto-immunes etc (p. 4, ligne 26 - p. 7, ligne 9; p. 8, lignes 6-35; revendications 1-24). L'objet des revendications 1, 2 et 13-18 de la présente demande n'est donc pas nouveau par rapport à **D8**. Comme **D8** fait mention de plusieurs maladies neurodégénératives où il n'y a aucun doute que la pathologie implique la dégénération des neurons centraux, l'objet des revendications 12 et 24, revendiquant un inhibiteur de NO synthase neuronale, est divulgué par **D8** d'une façon implicite.

D9 divulgue des compositions comprenant des inhibiteurs de NO synthase, comme des dérivés nitroso, ainsi que des antioxidants comme l'acide lipoïque, le glutathione ou la vitamine A ou C, pour le traitement des maladies neurodégénératives (colonne 2, ligne 64 - colonne 3, ligne 23; Tableaux II, III; colonne 11, ligne 32-38, colonne 14, lignes 45-53). L'objet des revendications 1-4, 8-16, 18, 19, 21, 23 et 24 n'est donc pas nouveau par rapport à D9.

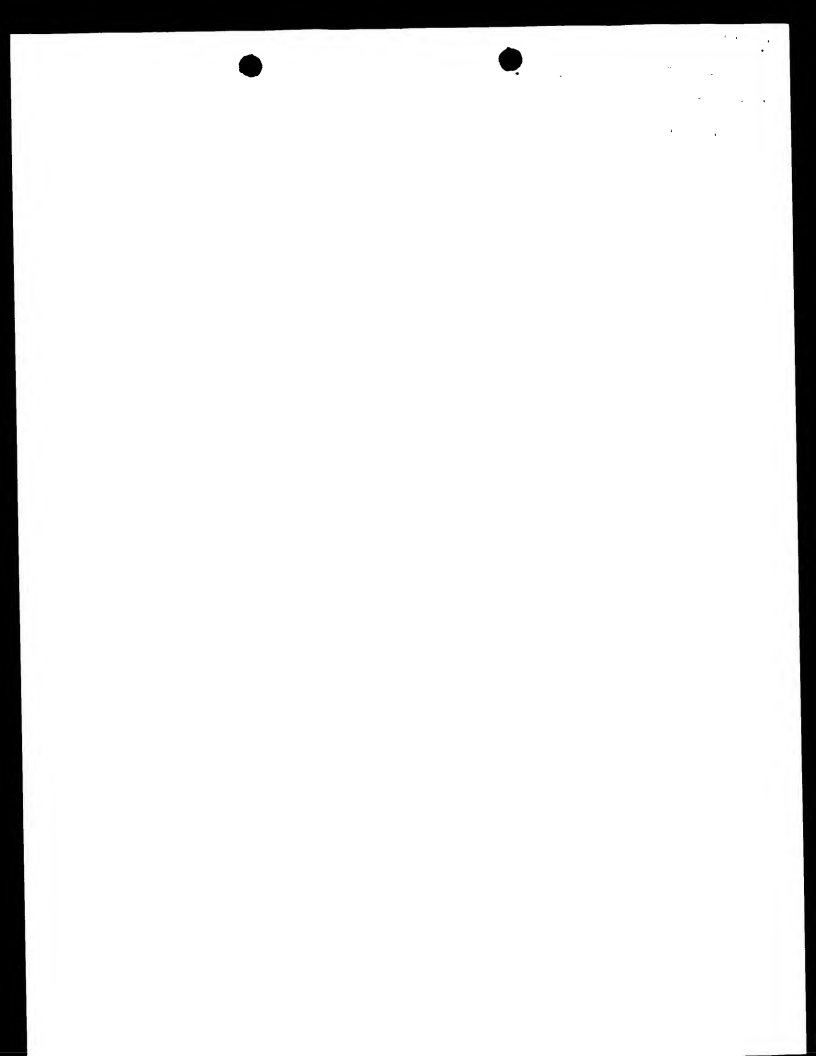
D10 divulgue une méthode de protéction contre les effets toxiques de la myoglobinurie ou la rhabdomyolyse, en administrant des agents protectifs comme

myoglobinurie ou la rhabdomyolyse, en administrant des agents protectifs comme les mercaptoalkylamines, des dérivés de la cystéine, des thiosulfates organiques, des thioureas ou des phosphorothioates (Tableau 2; colonnes 7-10; revendication 1), ce qui détruit la nouveauté des revendications 1-4, 8, 10, 13, 14 et 18 de la présente demande.

L'objet des revendications 1-24 de la présente n'est donc pas nouveau (article 33(2) PCT).

3. Application industrielle

Il n'existe pas de critère unifié dans les Etats parties au PCT pour déterminer si les revendications 13-24 sont susceptibles d'application industrielle. La brevetabilité peut aussi dépendre de la manière dont les revendications ont été formulées. Ainsi, l'Office européen des brevets ne considère pas comme susceptible d'application industrielle l'objet de revendications d'utilisation d'un composé à des fins médicales. Par contre, peuvent être acceptées des revendications relatives à un composé connu, pour une première utilisation à des fins médicales ainsi que des revendications relatives à l'utilisation d'un tel composé dans la fabrication d'un médicament en vue d'un nouveau traitement médical.



Concernant le point VI Certains documents cités

Certains documents publiés (règle 70.10)

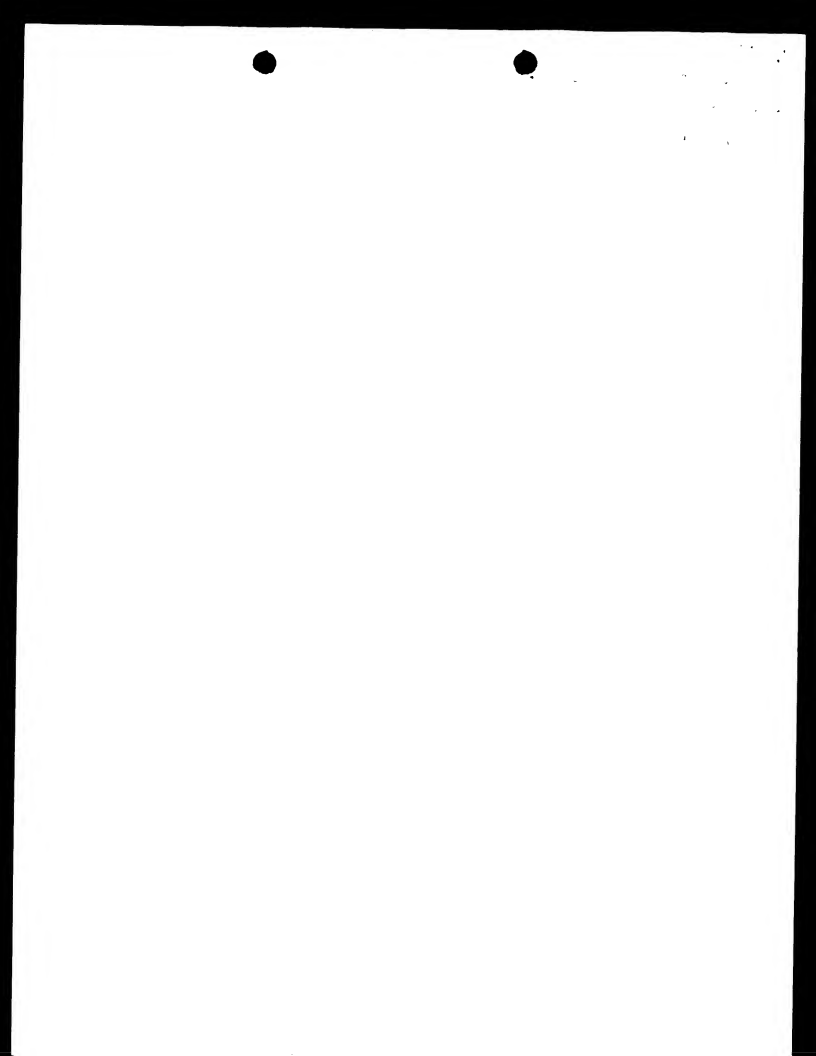
			Date de priorité
Demande n°	Date de publication	Date de dépôt	(valablement revendiquée)
Brevet n°	(jour/mois/année)	(jour/mois/année)	(jour/mois/année)
WO 99/51097	14.10.1999	02.04.1999	02.04.1998

Concernant le point VIII

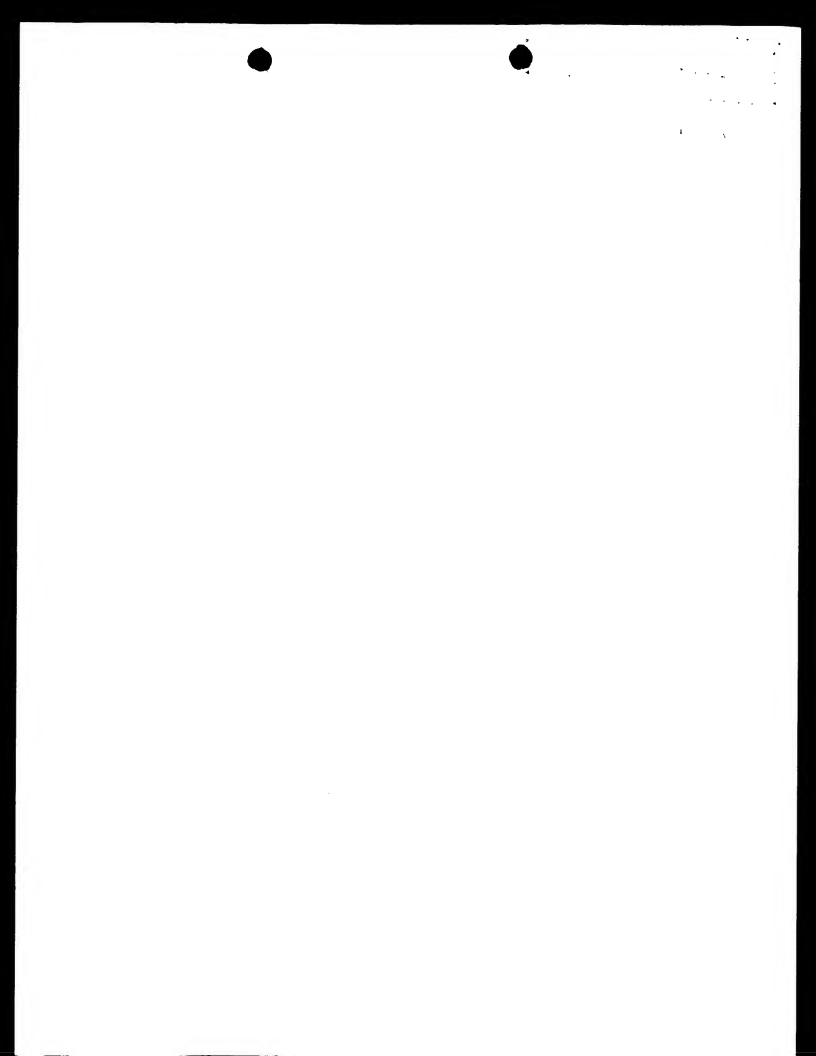
Observations relatives à la demande internationale

- 1. Revendications 1-3, 5, 6, 12, 13 et 24 sont vagues et non-précises. L'homme de l'art ne peut pas déduire quels composés tombent dans les définitions "substance inhibitrice de NO synthase" et "substance antioxydante métabolique contenant au moins deux groupements thiols" d'une façon complète.
- 2. La revendication 3 n'est pas claire parce qu'il y a plusieurs composés qui tombent dans les deux definitions, comme par example le dithiothreitol.
- 3. Les maladies énumérées dans revendications 13-18 de la présente demande représentent un large groupe dont la pathogénèse varie considérablement. La déscription ne contient pas d'example qui supporterait de telles applications thérapeutiques pour les compositions revendiquées. La seule étude pharmacologique décrit un modèle de neurotoxicité au MPTP qui résulte en une dégénération des neurones dopaminergique du systéme nigrostriatal, ce qui représente un modèle pour la maladie de Parkinson; cette condition n'est par contre pas revendiquée.

Les revendications 13-18 ne se fondent pas sur la description, comme l'exige l'article 6 PCT.



RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR00/00812 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE



A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/385

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K

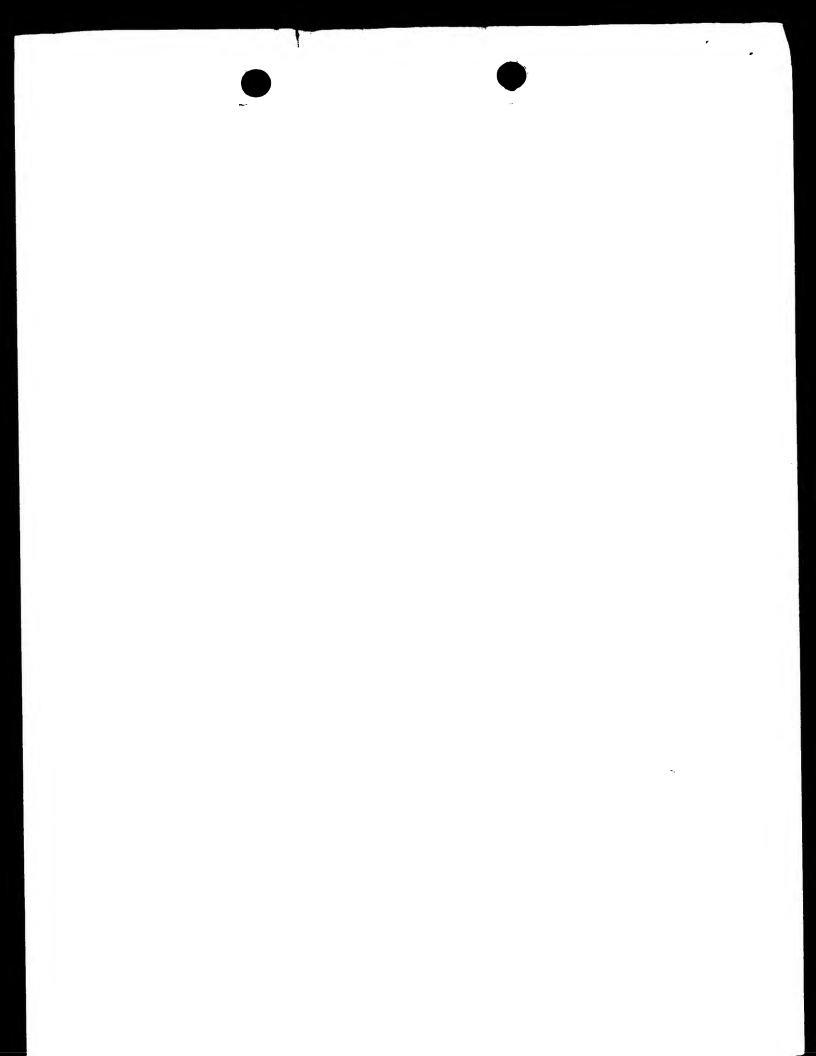
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

CHEM ABS Data, MEDLINE, BIOSIS, EMBASE, EPO-Internal

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Ρ,χ	WO 99 51097 A (AVICENA GROUP INC) 14 October 1999 (1999-10-14)	1-8, 11-16,
A .	page 38, line 3-5; claims 1,10-15,23-25,35-39,42-44,48,55 page 40, line 19-25; example 2 page 37, line 18-36; table 1	19,23 12,24
X	FR 2 110 465 A (RICHARDSON MERRELL SPA) 2 June 1972 (1972-06-02)	1,2,4-9, 11-16,
A	page 2, line 1-22; claims 1,2,5,6; tables 13,14	19,20,22 12,24
	-/	

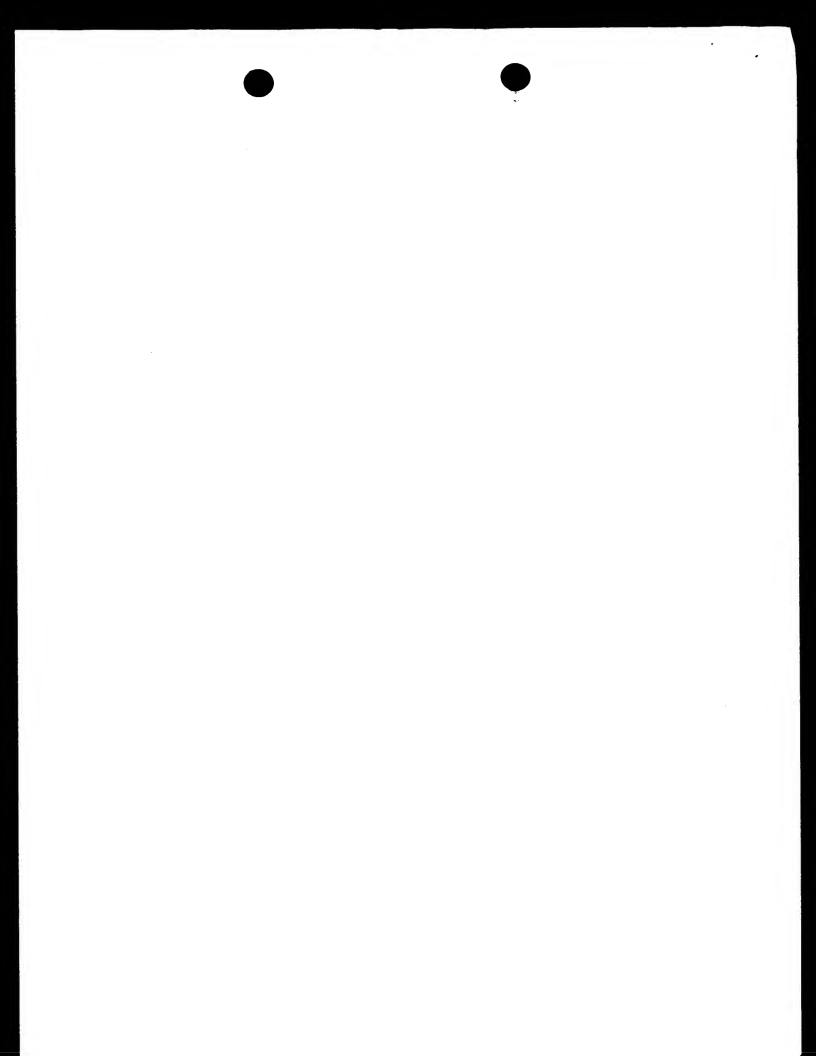
	
Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents :	
A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance *E* earlier document but published on or after the international filling date *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means *P* document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
27 October 2000	03/11/2000
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Kanbier, D



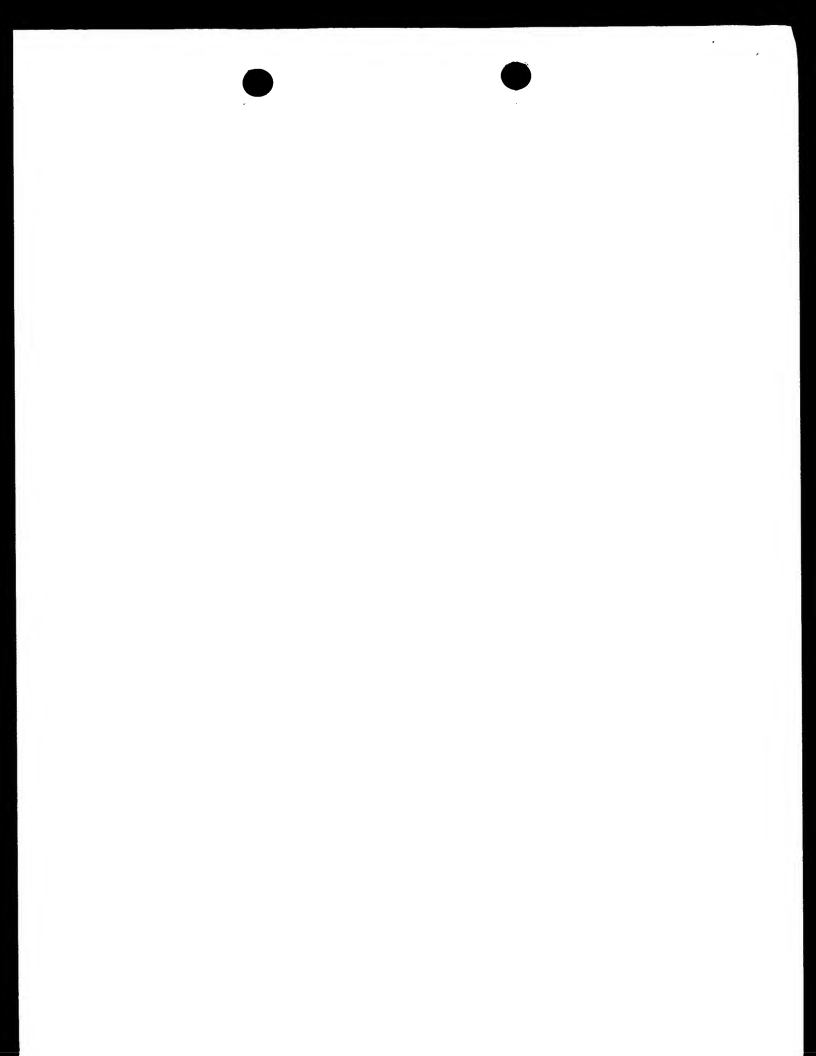
INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ern al Application No CT/FR 00/00812

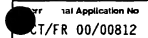
ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
	Relevant to daim No.
US 5 652 255 A (BRITISH TECHNOLOGY GROUP LIMITED) 29 July 1997 (1997-07-29)	1-5,8, 12-14, 17,19, 22,24
FR 4 630 M (CENTRE D'ETUDES ET DE REALISATIONS) 28 November 1966 (1966-11-28)	1,2,4,8, 9,11,13, 14,16,
the whole document	19,20,22 12,24
WO 97 16983 A (UNIV LELAND STANFORD JUNIOR) 15 May 1997 (1997-05-15)	1-4,8,9, 13,14, 16,17, 19,20,22
page 8; claims 1,2,6 page 13-14 page 16, line 17-25 page 21, line 19-23	
WO 99 06040 A (BERRY C J) 11 February 1999 (1999-02-11) page 9, line 14 -page 10, line 22 page 11, line 15-28; claims 1,8,23,24 page 13, line 12 -page 14, line 2 page 29, line 14-18	1-5,7, 11-18,23 12,24
WO 99 03365 A (NV NUTRICIA) 28 January 1999 (1999-01-28) page 7, line 11-23; claims 1,4,10; example	1-4,7,8, 11,13, 14,17, 19,23 12,24
FAUST, ANTJE ET AL: "Effect of lipoic acid on cyclophosphamide-induced diabetes and insulitis in non-obese diabetic mice" INT. J. IMMUNOPHARMACOL. (1994), 16(1), 61-6, XP000874255 the whole document	1,2,4,5, 7,11,12
WO 98 50004 A (AVON PROD INC) 12 November 1998 (1998-11-12)	1-4,8, 10,11, 13,14, 17-19,
page 15, line 16-27; claim 1 page 16, line 1-7	21,23 12,24
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages US 5 652 255 A (BRITISH TECHNOLOGY GROUP LIMITED) 29 July 1997 (1997-07-29) column 14, line 23-33; claims 1,12 FR 4 630 M (CENTRE D'ETUDES ET DE REALISATIONS) 28 November 1966 (1966-11-28) the whole document W0 97 16983 A (UNIV LELAND STANFORD JUNIOR) 15 May 1997 (1997-05-15) page 8; claims 1,2,6 page 13-14 page 16, line 17-25 page 21, line 19-23 W0 99 06040 A (BERRY C J) 11 February 1999 (1999-02-11) page 9, line 14 -page 10, line 22 page 11, line 15-28; claims 1,8,23,24 page 13, line 12 -page 14, line 2 page 29, line 14-18 W0 99 03365 A (NV NUTRICIA) 28 January 1999 (1999-01-28) page 7, line 11-23; claims 1,4,10; example 2 FAUST, ANTJE ET AL: "Effect of lipoic acid on cyclophosphamide-induced diabetes and insulitis in non-obese diabetic mice" INT. J. IMMUNOPHARMACOL. (1994), 16(1), 61-6, XP000874255 the whole document W0 98 50004 A (AVON PROD INC) 12 November 1998 (1998-11-12)



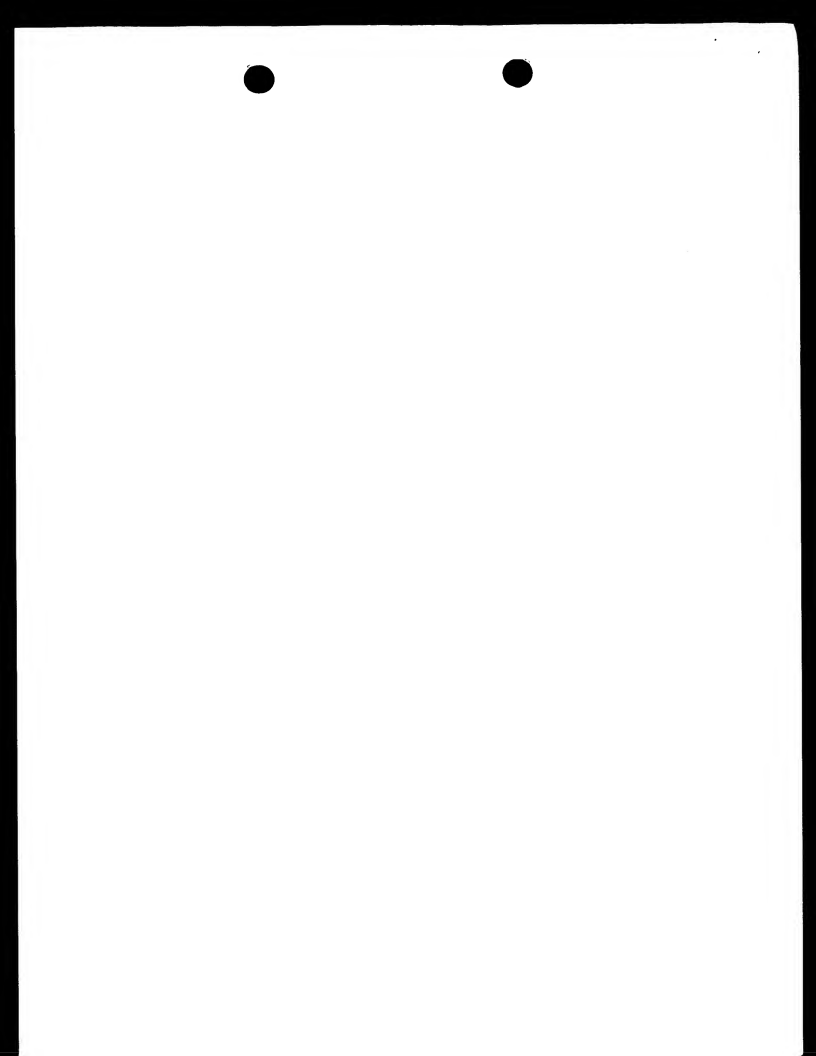
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages WO 96 30012 A (DEFEUDIS FRANCIS V) 3 October 1996 (1996-10-03) page 4, line 27 -page 6, line 15; claims 1-4,18-24,36 page 7, line 5-9; example 8 page 8, line 20-22 page 8, line 26-35 US 5 801 203 A (LIPTON STUART A) 1 September 1998 (1998-09-01) column 2, line 64 -column 3, line 23; table 2 column 11, line 32-38; example 7 column 14, line 45-53; table 3 ZIEGLER D.: "'Pathogenesis of diabetic neuropathy! PATHOGENESE DER DIABETISCHEN NEUROPATHIE." DIABETES UND STOFFWECHSEL, (20 NOV 1998) 7/6 (251-266)., XP000866219 the whole document US 5 091 180 A (ADMINISTRATORS OF THE	1,2, 13-18 1-4, 8-16,18, 19,21,23
WO 96 30012 A (DEFEUDIS FRANCIS V) 3 October 1996 (1996-10-03) page 4, line 27 -page 6, line 15; claims 1-4,18-24,36 page 7, line 5-9; example 8 page 8, line 20-22 page 8, line 26-35 US 5 801 203 A (LIPTON STUART A) 1 September 1998 (1998-09-01) column 2, line 64 -column 3, line 23; table 2 column 11, line 32-38; example 7 column 14, line 45-53; table 3 ZIEGLER D.: "'Pathogenesis of diabetic neuropathy! PATHOGENESE DER DIABETISCHEN NEUROPATHIE." DIABETES UND STOFFWECHSEL, (20 NOV 1998) 7/6 (251-266), XP000866219 the whole document	1,2, 13-18 1-4, 8-16,18, 19,21,23
3 October 1996 (1996-10-03) page 4, line 27 -page 6, line 15; claims 1-4,18-24,36 page 7, line 5-9; example 8 page 8, line 20-22 page 8, line 26-35 US 5 801 203 A (LIPTON STUART A) 1 September 1998 (1998-09-01) column 2, line 64 -column 3, line 23; table 2 column 11, line 32-38; example 7 column 14, line 45-53; table 3 ZIEGLER D.: "'Pathogenesis of diabetic neuropathy! PATHOGENESE DER DIABETISCHEN NEUROPATHIE." DIABETES UND STOFFWECHSEL, (20 NOV 1998) 7/6 (251-266)., XP000866219 the whole document	13-18 1-4, 8-16,18, 19,21,23
1 September 1998 (1998-09-01) column 2, line 64 -column 3, line 23; table 2 column 11, line 32-38; example 7 column 14, line 45-53; table 3 ZIEGLER D.: "'Pathogenesis of diabetic neuropathy!. PATHOGENESE DER DIABETISCHEN NEUROPATHIE." DIABETES UND STOFFWECHSEL, (20 NOV 1998) 7/6 (251-266)., XP000866219 the whole document	8-16,18, 19,21,23
table 2 column 11, line 32-38; example 7 column 14, line 45-53; table 3 ZIEGLER D.: "'Pathogenesis of diabetic neuropathy!. PATHOGENESE DER DIABETISCHEN NEUROPATHIE." DIABETES UND STOFFWECHSEL, (20 NOV 1998) 7/6 (251-266)., XP000866219 the whole document	10,13, 14,18,
neuropathy! PATHOGENESE DER DIABETISCHEN NEUROPATHIE." DIABETES UND STOFFWECHSEL, (20 NOV 1998) 7/6 (251-266)., XP000866219 the whole document	10,13, 14,18,
IIS E DOI 180 A CADMINISTRATORS OF THE	**
TULANE EDUCATIONAL FUND) 25 February 1992 (1992-02-25) column 7-10; claim 1; table II	1-4,8, 10,13, 14,18
DE 44 20 102 A (ASTA MEDICA AG) 14 December 1995 (1995-12-14)	1,2,4,5, 7,11-18, 23
the whole document	
RODRIGUEZ-ARIZA A ET AL: "Rapid induction of NF-kappaB binding during liver cell isolation and culture: inhibition by L-NAME indicates a role for nitric oxide synthase." BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, (1999 APR 2) 257 (1) 145-8., XP000857974 the whole document	1-4,8, 10,13, 14,18, 19,21,22
LOSKE, C. ET AL: "Cytotoxicity of advanced glycation end products is mediated by oxidative stress" J. NEURAL TRANSM. (1998), 105(8-9), 1005-1015, XP000874257 the whole document	1,3,4,8, 10,11, 13-15
	column 7-10; claim 1; table II DE 44 20 102 A (ASTA MEDICA AG) 14 December 1995 (1995-12-14) the whole document RODRIGUEZ-ARIZA A ET AL: "Rapid induction of NF-kappaB binding during liver cell isolation and culture: inhibition by L-NAME indicates a role for nitric oxide synthase." BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, (1999 APR 2) 257 (1) 145-8., XP000857974 the whole document LOSKE, C. ET AL: "Cytotoxicity of advanced glycation end products is mediated by oxidative stress" J. NEURAL TRANSM. (1998), 105(8-9), 1005-1015, XP000874257 the whole document



INTERNATIONAL SEARCH REPORT



Category °	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	SIES H.: "Strategies of antioxidant defense." EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, (1993) 215/2 (213-219)., vol. 215, no. 2, 1993, pages 213-219, XP000874264 the whole document	1-8,10, 11,13,14



Continuation of box I.2

Claims Nos. 1-25 relate to a composition involving compounds which are defined by desirable features or properties, i.e. « inhibition of NO synthase », « metabolic antioxydant activity » « intervention in the redox status of thiol groups », « inhibition of neuronal NO synthase » and «inhibition of inducible NO systhase ».

Similarly, the claims refer to pathologies « in which nitrogen monoxide and the redox status of thiol groups are involved ».

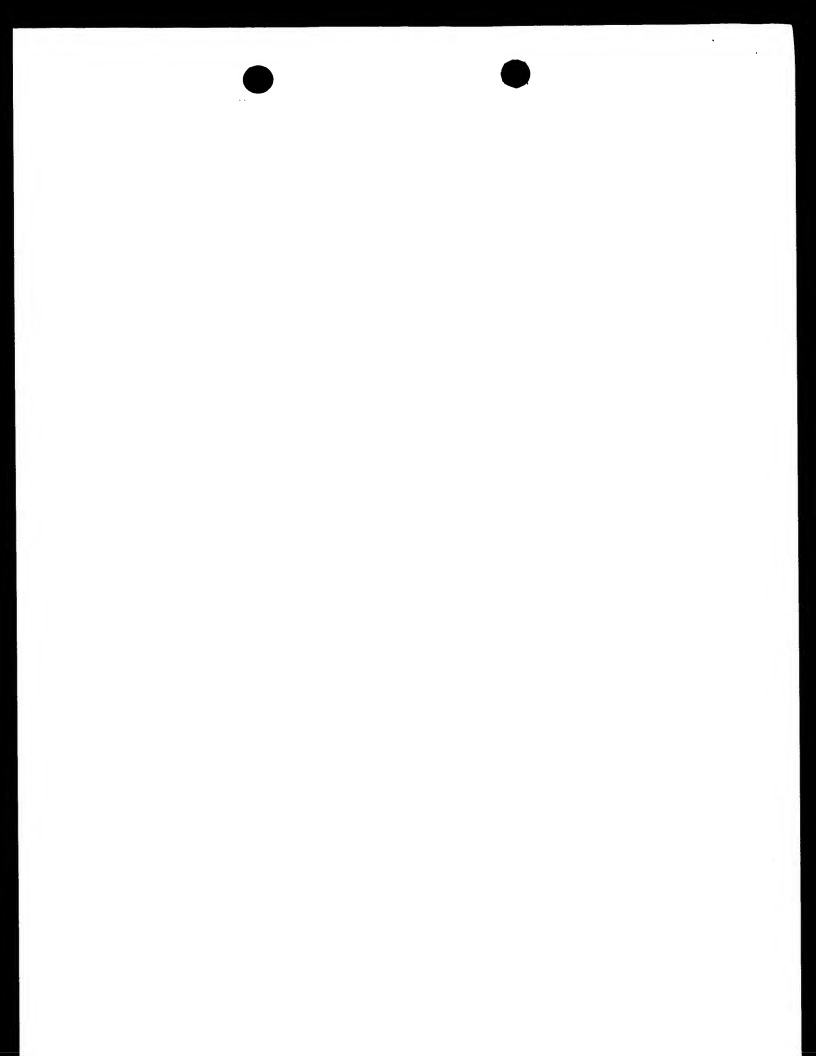
The Claims include all compositions exhibiting said features or properties, whereas the application provides support in the sense of Article 6 PCT and/or disclosure under the terms of PCT Article 5 for only a highly limited number of such compositions. In the present case, the patent claims lack the appropriate support and the patent application lacks the required disclosure to such an extent that a meaningful search encompassing the entire scope of the Claims is impossible. In addition, the claims lack clarity. A chemical compound cannot be substantially defined by its mechanism of action and/or pharmacological profile as is the case in the present application.

Moreover, the present Claims relate to a very large variety of compounds, using terms such as « amino-acid type inhibitor » and « compound of the guanidine family ». The lack of clarity (and/or conciseness) required in Article 6 PCT is such that it is impossible to carry out a meaningful search encompassing the entire scope of the subject matter of the Claims.

For this reason, the search was carried out for the parts of the application which seem clear (and/or concise), supported and sufficiently disclosed, i.e. the parts concerning compositions involving the compounds which are cited in Claims Nos. 4, 7-11 and 19-23 and in the examples, taking into account the description and inventive concept on which the application is based.

The applicant's attention is drawn to the fact that claims, or parts of claims relating to inventions in respect of which no international search report has been established need not be the subject of an international preliminary examination (Rule 66.1(e)PCT). EPO policy, when acting as an International Preliminary Examining Authority, is normally not to carry out a preliminary examination on matter which has not been searched. This is the case, irrespective of whether or not the claims are amended following receipt of the search report (Article 19

PCT) or during any Chapter II procedure whereby the applicant provides new claims.

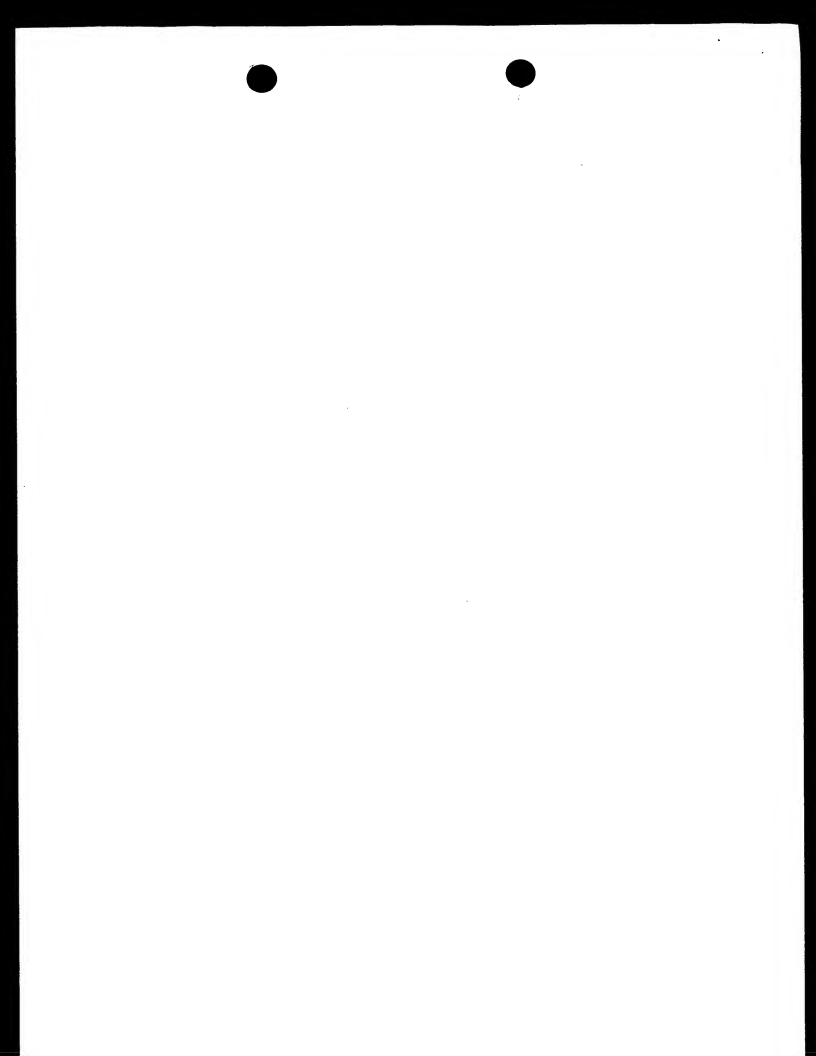


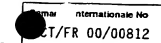
INTERNATIONAL SEARCH KEPUKI

lon on patent family members



	tent document in search repo	rt	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO.	9951097	A	14-10-1999	AU	3380399 A	25-10-1999
 FR	2110465	A	02-06-1972	 AU	3460571 A	19-04-1973
	2110.00			BE	773910 A	31-01-1972
				DE	2150900 A	20-04-1972
			•	GB	1310658 A	21-03-1973
				NL	7114199 A	18-04-1972
				PH	12920 A	10-10-1979
				ZA	7106628 A	28-06-1972
 US	5652255	A	29-07-1997	CA	2122509 A	08-09-1995
 FR	4630	 М		NONE		
	9716983		15-05-1997	US	5891459 A	06-04-1999
NU	37 10303		10 00 100	US	5852058 A	22-12-1998
				EP	0871376 A	21-10-1998
		+ 14 + + + + + + + + + + + + + + + + + +			2000506496 T	30-05-2000
				US	5861168 A	19-01-1999
				EP	1003500 A	31-05-2000
		,	•	MO	9806389 A	19-02-1998
WO	9906040	Α	11-02-1999	AU	8768098 A	22-02-1999
۳n	9903365	Α	28-01-1999	EP	0891719 A	20-01-1999
. .	3303303	•••		ΑU	8465898 A	10-02-1999
				EP	1001685 A	24-05-2000
 WO	9850004	Α	12-11-1998	US	5951990 A	14-09-1999
.,,	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	•		AU	9414098 A	27-11-1998
				BR	9809384 A	04-07-2000
				CN	1255053 T	31-05-2000
				US	5922335 A	13-07-1999
WO	9630012	Α	03-10-1996	Aü	5317296 A	16-10-1996
115	5801203	Α	01-09-1998	. US	5455279 A	03-10-1995
J	3001203	••		US	5234956 A	10-08-1993
				ÜS	6071876 A	06-06-2000
				AU	5348194 A	12-04-1994
				EP	0661973 A	12-07-1995
				WO	9406428 A	31-03-1994
				ÜS	5747545 A	05-05-1998
				ÜŠ	5614560 A	25-03-1997
				ÜS	5506231 A	09-04-1996
				AT	182076 T	15-07-1999
				DE	69229598 D	19-08-1999
				DE	69229598 T	04-11-1999
				EP	0581856 A	09-02-1994
				ES	2134804 T	16-10-1999
				JP	6506690 T	28-07-1994
				WO	9218112 A	29-10-1992
 US	5091180	Α	25-02-1992	NON	E	
	4420102	Α	14-12-1995	NON	 E	





A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K31/385

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

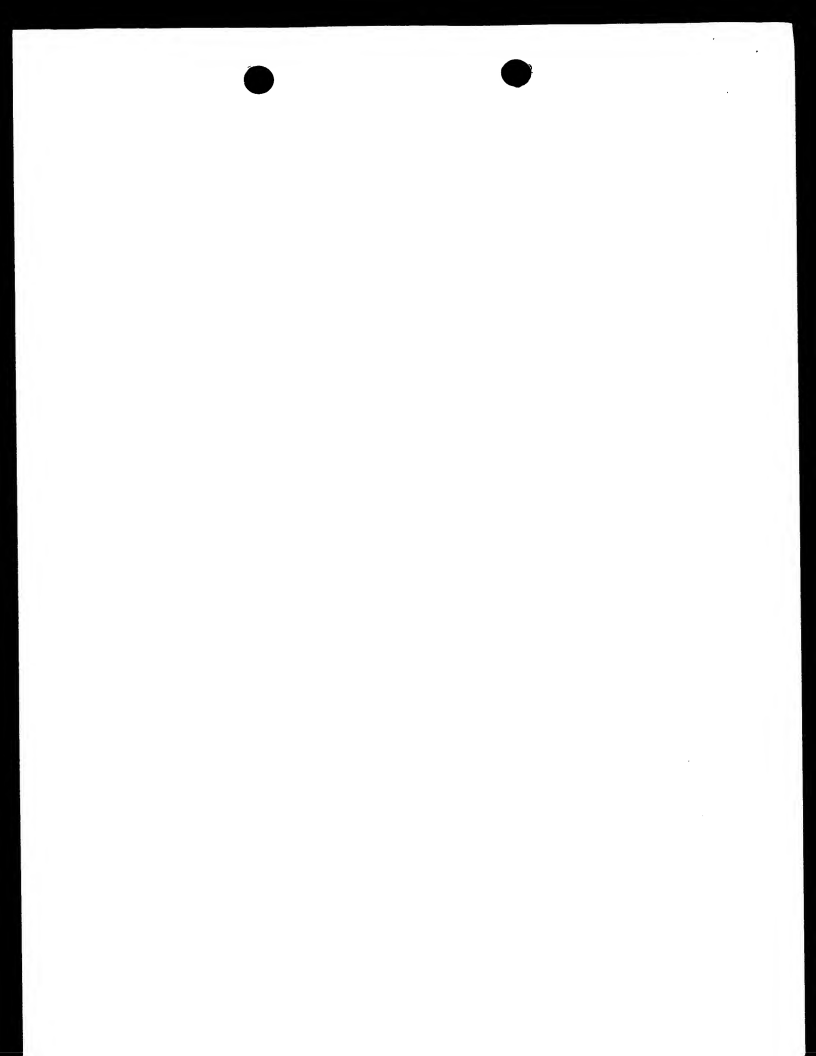
Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquets a porté la recherche

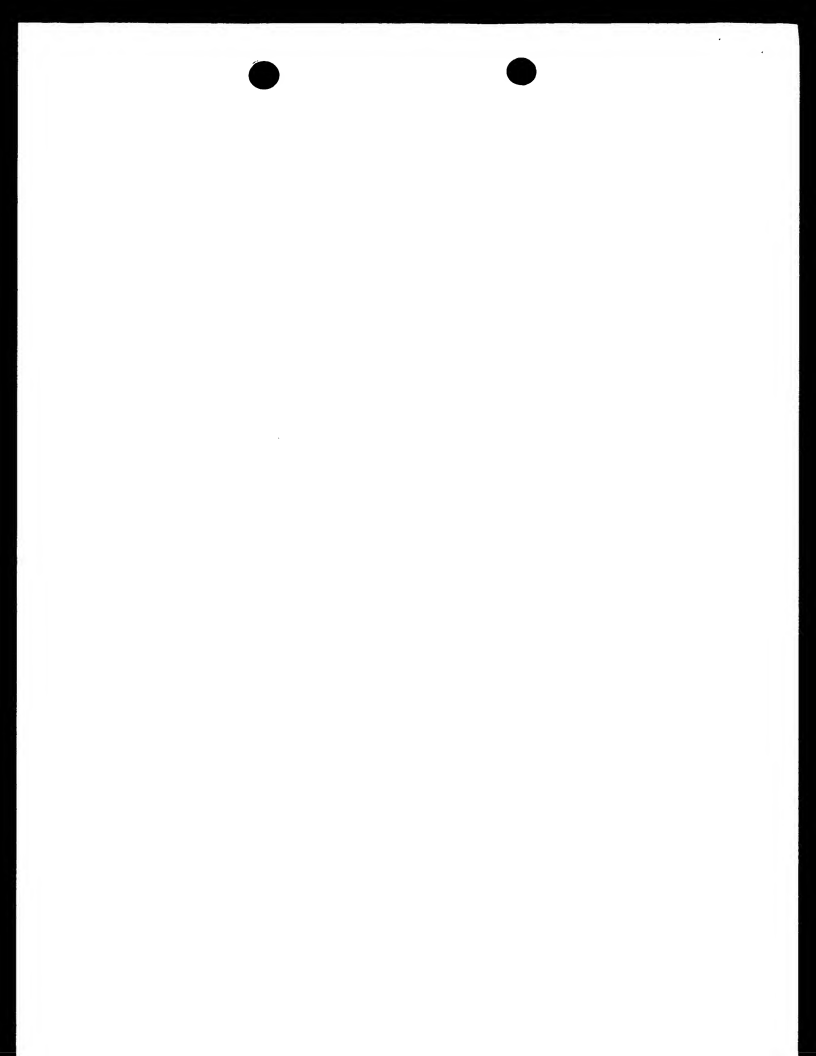
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) CHEM ABS Data, MEDLINE, BIOSIS, EMBASE, EPO-Internal

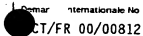
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passa	ges pertinents		no. des revendications visées
Ρ, χ	WO 99 51097 A (AVICENA GROUP INC) 14 octobre 1999 (1999-10-14)	が発展します。 よれながり続け	.,	1-8, 11-16,
A	page 38, ligne 3-5; revendications 1,10-15,23-25,35-39,42-44,48,55 page 40, ligne 19-25; exemple 2 page 37, ligne 18-36; tableau 1			19,23 12,24
x	FR 2 110 465 A (RICHARDSON MERRELL SPA) 2 juin 1972 (1972-06-02)			1,2,4-9, 11-16,
A	page 2, ligne 1-22; revendications 1,2,5,6; tableaux 13,14			19,20,22 12,24
	-/			

1 				
Yoir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe			
Catégories spéciales de documents cités:				
considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée			
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indicuée)				
 "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée 	ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets			
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale			
27 octobre 2000	03/11/2000			
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé			
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Kanbier, D			

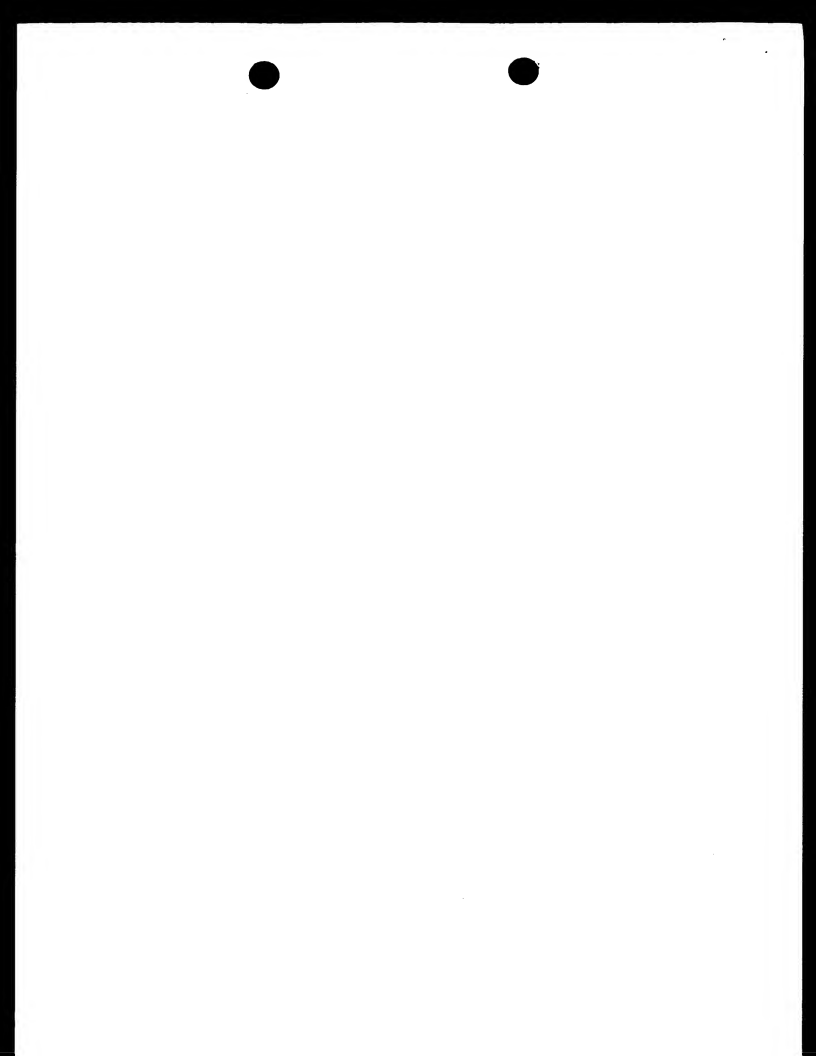


	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	no, des revendications visées
Catégorie '	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indicationdes passages pertinents	1101 400 10101141101000
X	US 5 652 255 A (BRITISH TECHNOLOGY GROUP LIMITED) 29 juillet 1997 (1997-07-29)	1-5,8, 12-14, 17,19, 22,24
	colonne 14, ligne 23-33; revendications 1,12	
X	FR 4 630 M (CENTRE D'ETUDES ET DE REALISATIONS) 28 novembre 1966 (1966-11-28)	1,2,4,8, 9,11,13, 14,16, 19,20,22
A	le document en entier	12,24
X	WO 97 16983 A (UNIV LELAND STANFORD JUNIOR) 15 mai 1997 (1997-05-15)	1-4,8,9, 13,14, 16,17, 19,20,22
	page 8; revendications 1,2,6 page 13-14 page 16, ligne 17-25 page 21, ligne 19-23	
X A	WO 99 06040 A (BERRY C J) 11 février 1999 (1999-02-11) page 9, ligne 14 -page 10, ligne 22 page 11, ligne 15-28; revendications 1,8,23,24	1-5,7, 11-18,23 12,24
÷ .	page 13, ligne 12 -page 14, ligne 2 page 29, ligne 14-18	
X	WO 99 03365 A (NV NUTRICIA) 28 janvier 1999 (1999-01-28)	1-4,7,8, 11,13, 14,17, 19,23
Α	page 7, ligne 11-23; revendications 1,4,10; exemple 2	12,24
X	FAUST, ANTJE ET AL: "Effect of lipoic acid on cyclophosphamide-induced diabetes and insulitis in non-obese diabetic mice" INT. J. IMMUNOPHARMACOL. (1994), 16(1), 61-6, XP000874255 le document en entier	1,2,4,5, 7,11,12
X	WO 98 50004 A (AVON PROD INC) 12 novembre 1998 (1998-11-12)	1-4,8, 10,11, 13,14, 17-19,
A	page 15, ligne 16-27; revendication 1 page 16, ligne 1-7	21,23 12,24





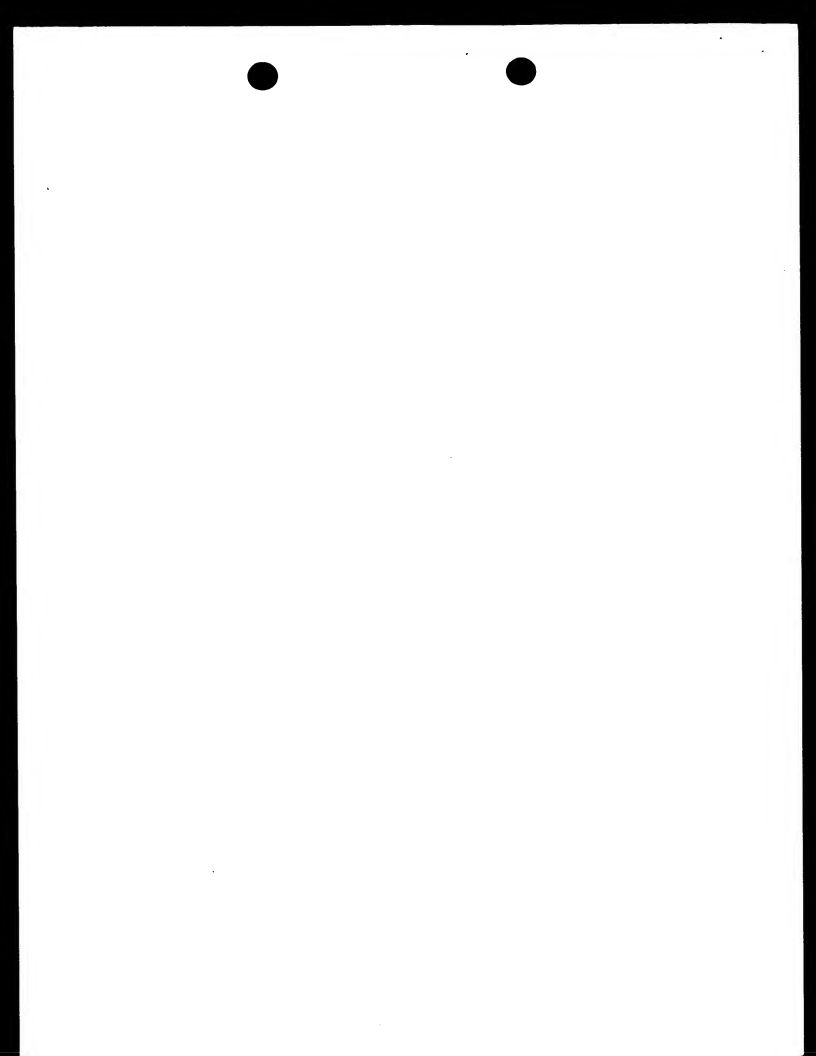
O (auda) D		CI/FR O	3, 0001 <u>2</u>		
Catégorie °	L'(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Latégorie d' Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents no, des revendications visées				
			no. des revenduations visees		
X	WO 96 30012 A (DEFEUDIS FRANCIS V) 3 octobre 1996 (1996-10-03) page 4, ligne 27 -page 6, ligne 15; revendications 1-4,18-24,36 page 7, ligne 5-9; exemple 8 page 8, ligne 20-22 page 8, ligne 26-35		1,2, 13-18		
X	US 5 801 203 A (LIPTON STUART A) 1 septembre 1998 (1998-09-01)		1-4, 8-16,18, 19,21,23		
	colonne 2, ligne 64 -colonne 3, ligne 23; tableau 2 colonne 11, ligne 32-38; exemple 7 colonne 14, ligne 45-53; tableau 3		19,21,23		
X	ZIEGLER D.: "'Pathogenesis of diabetic neuropathy! PATHOGENESE DER DIABETISCHEN NEUROPATHIE." DIABETES UND STOFFWECHSEL, (20 NOV 1998) 7/6 (251-266)., XP000866219 le document en entier		1-4,8, 10,13, 14,18, 21-23		
Х	US 5 091 180 A (ADMINISTRATORS OF THE TULANE EDUCATIONAL FUND) 25 février 1992 (1992-02-25) colonne 7-10; revendication 1; tableau II		1-4,8, 10,13, 14,18		
A	DE 44 20 102 A (ASTA MEDICA AG) 14 décembre 1995 (1995-12-14) le document en entier		1,2,4,5, 7,11-18, 23		
A	RODRIGUEZ-ARIZA A ET AL: "Rapid induction of NF-kappaB binding during liver cell isolation and culture: inhibition by L-NAME indicates a role for nitric oxide synthase." BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, (1999 APR 2) 257 (1) 145-8., XP000857974 le document en entier		1-4,8, 10,13, 14,18, 19,21,22		
A	LOSKE, C. ET AL: "Cytotoxicity of advanced glycation end products is mediated by oxidative stress" J. NEURAL TRANSM. (1998), 105(8-9), 1005-1015, XP000874257 le document en entier		1,3,4,8, 10,11, 13-15		
	-/				



RAPPORT DE RESERVE ENTERNATIONALE

ma 'nternationale No PCT/FR 00/00812

CUMENTS CONSIDERE			ationdes p	assages pertinents	no. des revendications
defense." EUROPEAN JOI	Strategies of JRNAL OF BIOCH 219)., o. 2, 1993, pa	HEMISTRY,	(1993)	1-8,10, 11,13,14



SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

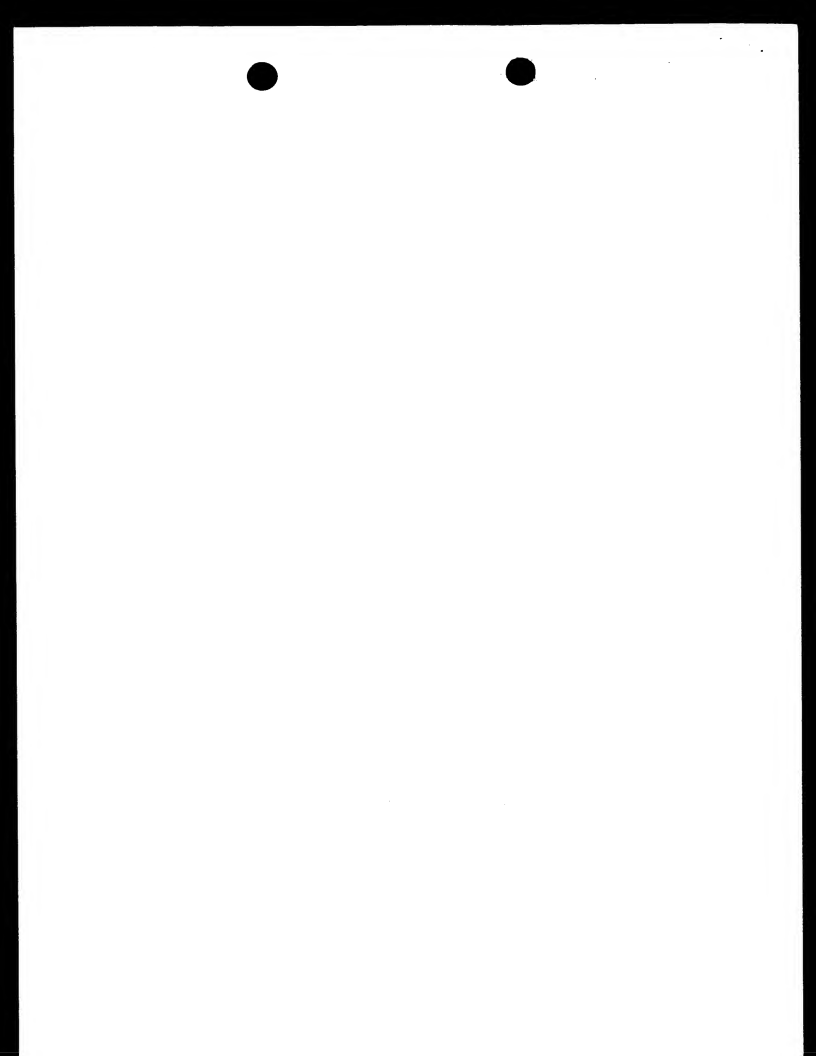
Suite du cadre I.2

Les revendications 1-24 présentes ont trait à une composition dans laquelle sont impliqués des composés définis par des caractéristiques ou propriétés souhaitables, à savoir "inhibition de la NO synthase", activité antioxydante métabolique", "intervention dans le statut redox des groupements thiol", "inhibition de la NO synthase neuronale" et "inhibition de la NO synthase inductible". De la même façon, les revendications referrent aux pathologies "dans lesquelles le monoxyde d'azote et le statut redox des groupements thiols sont impliqués". Les revendications couvrent tous les compositions présentant ces caractéristiques ou propriétés, alors que la demande ne fournit un fondement au sens de l'Article 6 PCT et/ou un exposé au sens de l'Article 5 PCT que pour un nombre très limité de tels compositions. Dans le cas présent, les revendications manquent de fondement et la demande manque d'exposé à un point tel qu'une recherche significative sur tout le spectre couvert par les revendications est impossible. Indépendamment des raisons évoquées ci-dessus, les revendications manquent aussi de clarté. En effet, un composé chimique ne peut pas être défini à fond par son mécanisme d'action et/ou son profil pharmacologique comme il l'a été fait dans la demande actuelle. Ce manque de clarté est, dans le cas présent, de nouveau tel qu'une recherche significative sur tout le spectre couvert par les revendications est impossible.

En outre, les revendications présentes ont trait à une très grande variété de composés par l'utilisation de termes comme "'inhibiteur! de type 'amino acide!" et 'composé! de la famille des 'guanidines!". Il en suit un manque de clarté (et/ou de concision) au sens de l'Article 6 PCT est d'une importance telle qu'une recherche significative de la totalité de l'objet des revendications devient impossible.

Par conséquent, la recherche a été effectuée pour les parties de la demande qui apparaissent être claires (et/ou concises), fondées et suffisamment exposées, à savoir les parties concernant les compositions dans lesquelles sont impliqués les composés divulgués dans les revendication 4, 7-11 et 19-23 présentes et les exemples, en tenant dûment compte de la description et du concept général qui est à la base de la demande.

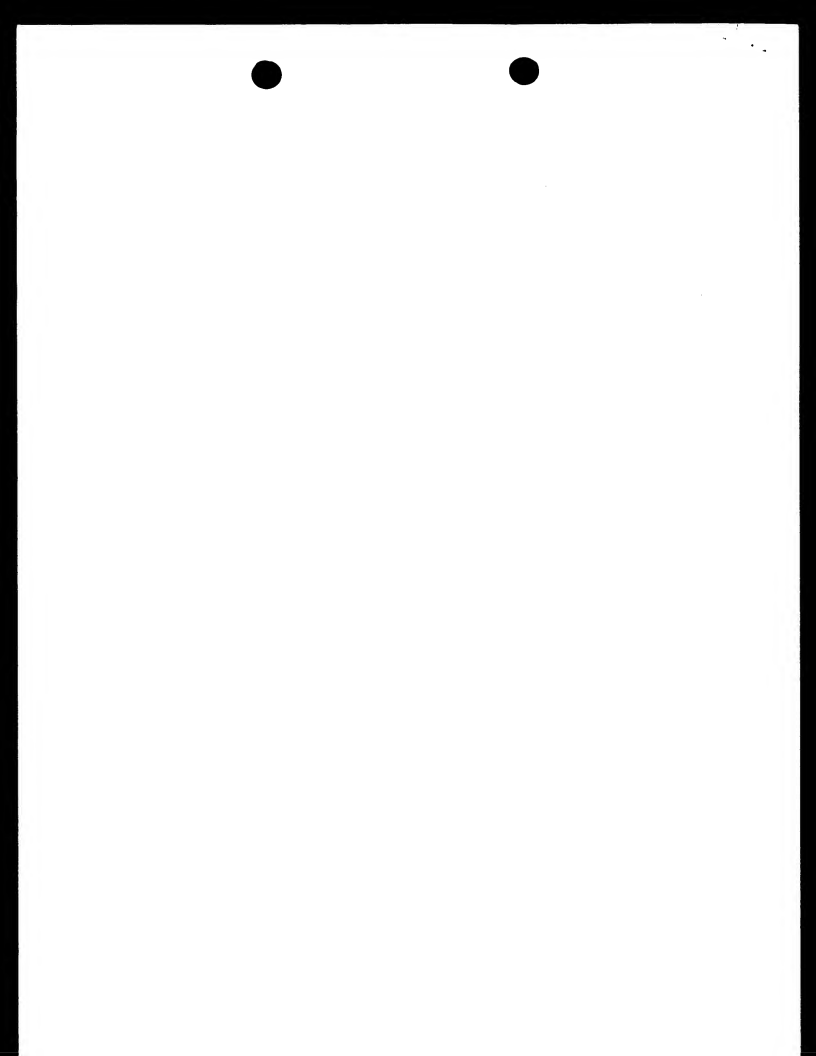
L'attention du déposant est attirée sur le fait que les revendications, ou des parties de revendications, ayant trait aux inventions pour lesquelles aucun rapport de recherche n'a été établi ne peuvent faire obligatoirement l'objet d'un rapport préliminaire d'examen (Règle 66.1(e) PCT). Le déposant est averti que la ligne de conduite adoptée par l'OEB agissant en qualité d'administration chargée de l'examen préliminaire international est, normalement, de ne pas procéder à un examen préliminaire sur un sujet n'ayant pas fait l'objet d'une recherche. Cette attitude restera inchangée, indépendamment du fait que les revendications aient ou n'aient pas été modifiées, soit après la réception du rapport de recherche, soit pendant une quelconque procédure sous le Chapitre II.



Renseignements relatifs as imbres de familles de brevets

nternationale No TCT/FR 00/00812

				1 -1 -1 -1 -1 -1 -1 -1 -1 -1 -1 -1 -1 -1			
	cument brevet ci pport de recher		Date de publication		dembre(s) de la mille de brevet(s)	Date de publication	
WO	9951097	Α	14-10-1999	AU	3380399	A 25-10-199	
FR	2110465	Α	02-06-1972	AU	3460571	19-04-197	
		• •	32 33 23/2	BE	773910		
				DE	2150900		
			•	GB	1310658		
				NL	7114199		
				PH	12920 /		
				ZA	7106628		
					710020	28-06-1972	
US	5652255 	A 	29-07-1997 	CA	2122509 /	08-09-1999	
FR	4630	М		AUC	UN		
WO	9716983	Α	15-05-1997	US	5891459 A	06-04-1999	
				US	5852058 A	22-12-1998	
			•	EP	0871376 A		
			•	JP	2000506496 1	30-05-2000	
٠.			*	US	5861168 A		
				ΕP	1003500 A	31-05-2000	
: 				WO	9806389 A	19-02-1998	
WO	9906040	A	11-02-1999	AU	8768098 A	22-02-1999	
WO	9903365	Α	28-01-1999	EP	0891719 A		
				AU	8465898 A		
				EP 	1001685 A	24-05-2000	
WO	9850004	Α	12-11-1998	บร	5951990 A		
				AU	9414098 A		
				BR	9809384 A		
				CN	1255053 T		
				US 	5922335 A	13-07-1999	
WO	9630012	A	03-10-1996	AU	5317296 A	16-10-1996	
US	5801203	Α	01-09-1998	US	5455279 A		
				US	5234956 A		
				US	6071876 A		
				AU	5348194 A		
				EP	0661973 A	12-07-1995	
		••		WO	9406428 A	31-03-1994	
				US	5747545 A	05-05-1998	
			,	US	5614560 A	25-03-1997	
				US	5506231 A	09-04-1996	
				AT	182076 T	15-07-1999	
				DE	69229598 D	19-08-1999	
				DE	69229598 T	04-11-1999	
				EP	0581856 A	09-02-1994	
				ES	2134804 T	16-10-1999	
				JP	6506690 T	28-07-1994	
				WO	9218112 A	29-10-1992	
US 	5091180	A	25-02-1992 	AUCU	N 		
	4420102	Α	14-12-1995	AUCU	••		



TRAITE DE COMERATION EN MATIERE DE BR

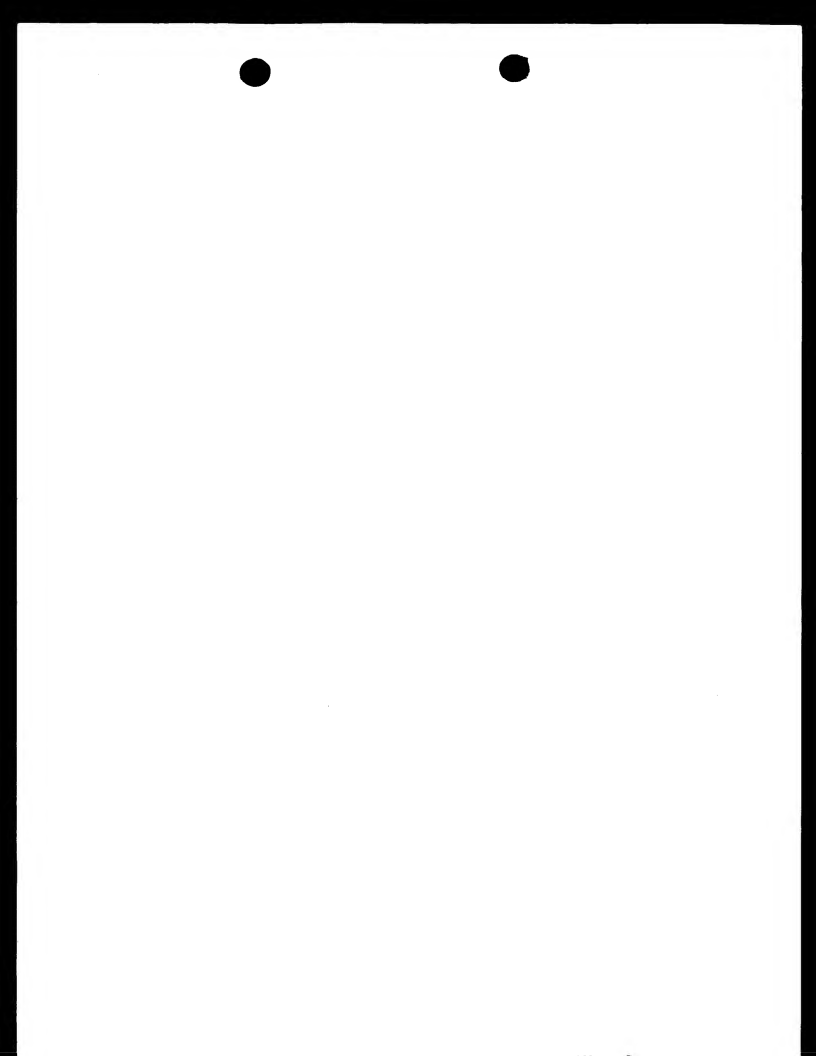


PCT

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

du mandataire		smission du rapport de recherche internationale) et, le cas échéant, le point 5 ci-après
Demande internationale nº	Date du dépôt international(jour/mois/année) (Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année)
PCT/FR 00/00812	31/03/2000	02/04/1999
Déposant		
SOCIETE DE CONSEILS DE REC	CHERCHES ET D'APPLICATION	
	onale, établi par l'administration chargée de la e copie en est transmise au Bureau internation	
Ce rapport de recherche internationale co	mprend7feuilles.	
X II est aussi accompagné c	l'une copie de chaque document relatif à l'état	de la technique qui y est cité.
Base du rapport		
a. En ce qui concerne la langue, la r	recherche internationale a été effectuée sur la posée, sauf indication contraire donnée sous	
la recherche internationale	e a été effectuée sur la base d'une traduction e	de la demande internationale remise à l'administration.
la recherche internationale a été e contenu dans la demande	es de nucléotides ou d'acides aminés divulg iffectuée sur la base du listage des séquences internationale, sous forme écrite. e internationale, sous forme déchiffrable par o	
	dministration, sous forme écrite.	
=	dministration, sous forme déchiffrable par ordi	
La déclaration, selon laqu divulgation faite dans la de	elle le listage des séquences présenté par écr emande telle que déposée, a été fournie.	it et fourni ultérieurement ne vas pas au-delà de la
La déclaration, selon laqu du listage des séquences	elle les informations enregistrées sous forme oprésenté par écrit, a été fournie.	déchiffrable par ordinateur sont identiques à celles
2. X II a été estimé que certal	nes revendications ne pouvalent pas faire	l'objet d'une recherche (voir le cadre I).
3. Il y a absence d'unité de	l'Invention (voir le cadre II).	
4. En ce qui concerne le titre,		
X le texte est approuvé tel q	u'il a été remis par le déposant.	
Le texte a été établi par l'a	administration et a la teneur suivante:	
5. En ce qui concerne l'abrégé,		
L Δ.	u'il a été remis par le déposant	
le texte (reproduit dans le présenter des observation de recherche international		ormément à la règle 38.2b). Le déposant peut compter de la date d'expédition du présent rapport
6. La figure des dessins à publier avec l		
suggérée par le déposant.		Aucune des figures
parce que le déposant n'a	pas suggéré de figure.	n'est à publier.
parce que cette figure cara	actérise mieux l'invention	



SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

Suite du cadre I.2

Les revendications 1-24 présentes ont trait à une composition dans laquelle sont impliqués des composés définis par des caractéristiques ou propriétés souhaitables, à savoir "inhibition de la NO synthase", "activité antioxydante métabolique", "intervention dans le statut redox des groupements thiol", "inhibition de la NO synthase neuronale" et "inhibition de la NO synthase inductible".

De la même façon, les revendications referrent aux pathologies "dans lesquelles le monoxyde d'azote et le statut redox des groupements thiols

sont impliqués".

Les revendications couvrent tous les compositions présentant ces caractéristiques ou propriétés, alors que la demande ne fournit un fondement au sens de l'Article 6 PCT et/ou un exposé au sens de l'Article 5 PCT que pour un nombre très limité de tels compositions. Dans le cas présent, les revendications manquent de fondement et la demande manque d'exposé à un point tel qu'une recherche significative sur tout le spectre couvert par les revendications est impossible.

Indépendamment des raisons évoquées ci-dessus, les revendications manquent aussi de clarté. En effet, un composé chimique ne peut pas être défini à fond par son mécanisme d'action et/ou son profil pharmacologique comme il l'a été fait dans la demande actuelle.

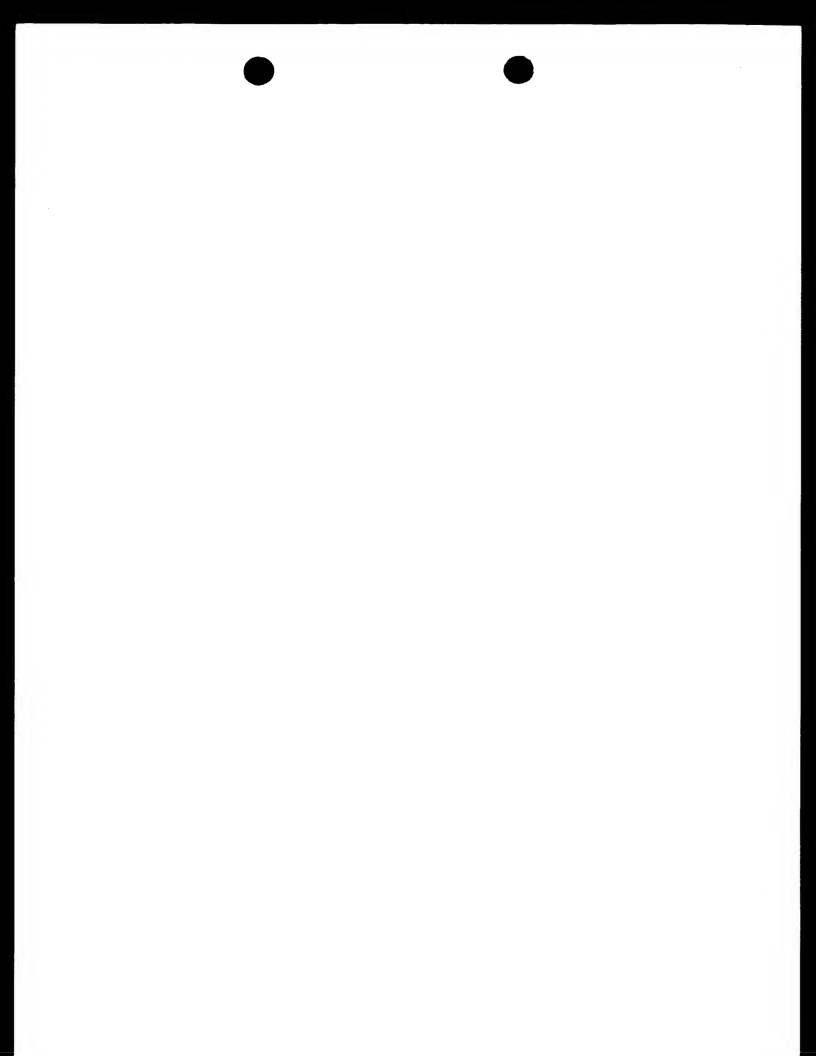
Ce manque de clarté est, dans le cas présent, de nouveau tel qu'une recherche significative sur tout le spectre couvert par les

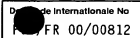
revendications est impossible.

En outre, les revendications présentes ont trait à une très grande variété de composés par l'utilisation de termes comme "'inhibiteur! de type 'amino acide!" et 'composé! de la famille des 'guanidines!". Il en suit un manque de clarté (et/ou de concision) au sens de l'Article 6 PCT est d'une importance telle qu'une recherche significative de la totalité de l'objet des revendications devient impossible.

Par conséquent, la recherche a été effectuée pour les parties de la demande qui apparaissent être claires (et/ou concises), fondées et suffisamment exposées, à savoir les parties concernant les compositions dans lesquelles sont impliqués les composés divulgués dans les revendication 4, 7-11 et 19-23 présentes et les exemples, en tenant dûment compte de la description et du concept général qui est à la base de la demande.

L'attention du déposant est attirée sur le fait que les revendications, ou des parties de revendications, ayant trait aux inventions pour lesquelles aucun rapport de recherche n'a été établi ne peuvent faire obligatoirement l'objet d'un rapport préliminaire d'examen (Règle 66.1(e) PCT). Le déposant est averti que la ligne de conduite adoptée par l'OEB agissant en qualité d'administration chargée de l'examen préliminaire international est, normalement, de ne pas procéder à un examen préliminaire sur un sujet n'ayant pas fait l'objet d'une recherche. Cette attitude restera inchangée, indépendamment du fait que les revendications aient ou n'aient pas été modifiées, soit après la réception du rapport de recherche, soit pendant une quelconque procédure sous le Chapitre II.





A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K31/385

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K

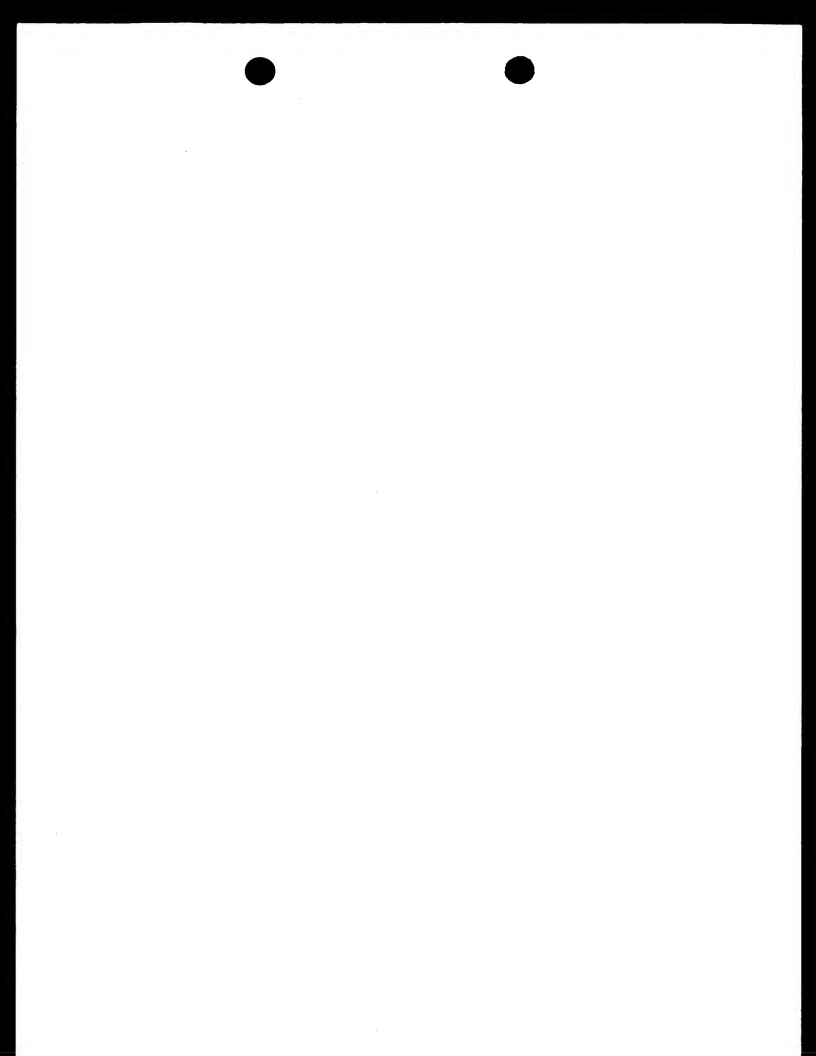
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) CHEM ABS Data, MEDLINE, BIOSIS, EMBASE, EPO-Internal

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
P , X	WO 99 51097 A (AVICENA GROUP INC) 14 octobre 1999 (1999-10-14)	1-8, 11-16, 19,23
Α	page 38, ligne 3-5; revendications 1,10-15,23-25,35-39,42-44,48,55 page 40, ligne 19-25; exemple 2 page 37, ligne 18-36; tableau 1	12,24
Х	FR 2 110 465 A (RICHARDSON MERRELL SPA) 2 juin 1972 (1972-06-02)	1,2,4-9, 11-16, 19,20,22
A	page 2, ligne 1-22; revendications 1,2,5,6; tableaux 13,14	12,24
	-/	

χ Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention (X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément (Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier (&" document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 27 octobre 2000	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 03/11/2000
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Fonctionnaire autorisé Kanbier, D

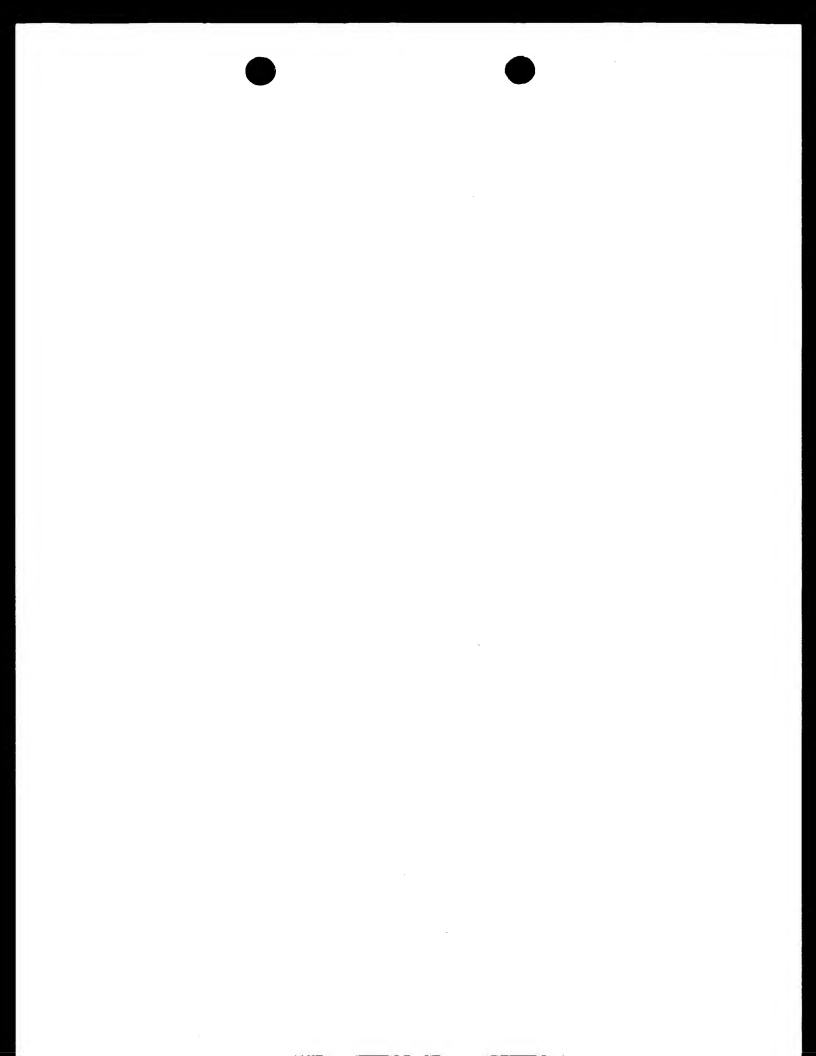
1

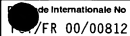




C (and) =	OCHMENTS CONCIDENCE CONNECTIONS	FWFR 00	
C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages p	ertinents	no. des revendications visées
			doc to retidicatoris visees
X	US 5 652 255 A (BRITISH TECHNOLOGY GROUP LIMITED) 29 juillet 1997 (1997-07-29)		1-5,8, 12-14, 17,19, 22,24
	colonne 14, ligne 23-33; revendications 1,12		
X	FR 4 630 M (CENTRE D'ETUDES ET DE REALISATIONS) 28 novembre 1966 (1966-11-28)		1,2,4,8, 9,11,13,
^	·		14,16, 19,20,22
A	le document en entier		12,24
X	WO 97 16983 A (UNIV LELAND STANFORD JUNIOR) 15 mai 1997 (1997-05-15)		1-4,8,9, 13,14, 16,17, 19,20,22
	page 8; revendications 1,2,6 page 13-14 page 16, ligne 17-25 page 21, ligne 19-23		
x	WO 99 06040 A (BERRY C J)		1-5,7,
A	<pre>11 février 1999 (1999-02-11) page 9, ligne 14 -page 10, ligne 22 page 11, ligne 15-28; revendications 1,8,23,24 page 13, ligne 12 -page 14, ligne 2 page 29, ligne 14-18</pre>		11-18,23 12,24
X	WO 99 03365 A (NV NUTRICIA) 28 janvier 1999 (1999-01-28)		1-4,7,8, 11,13, 14,17,
А	page 7, ligne 11-23; revendications 1,4,10; exemple 2		19,23 12,24
X	FAUST, ANTJE ET AL: "Effect of lipoic acid on cyclophosphamide-induced diabetes and insulitis in non-obese diabetic mice" INT. J. IMMUNOPHARMACOL. (1994), 16(1), 61-6, XP000874255 le document en entier		1,2,4,5, 7,11,12
X	WO 98 50004 A (AVON PROD INC) 12 novembre 1998 (1998-11-12)		1-4,8, 10,11, 13,14, 17-19, 21,23
Α	page 15, ligne 16-27; revendication 1 page 16, ligne 1-7		12,24
	-/		

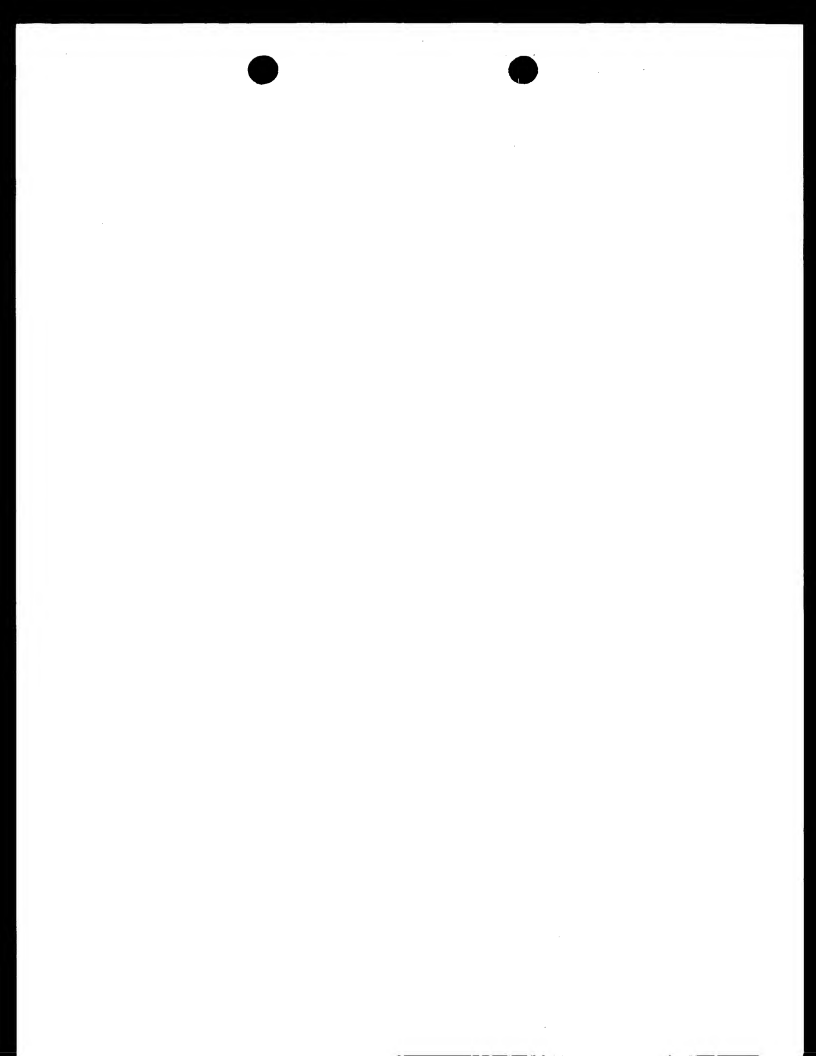
1

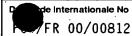




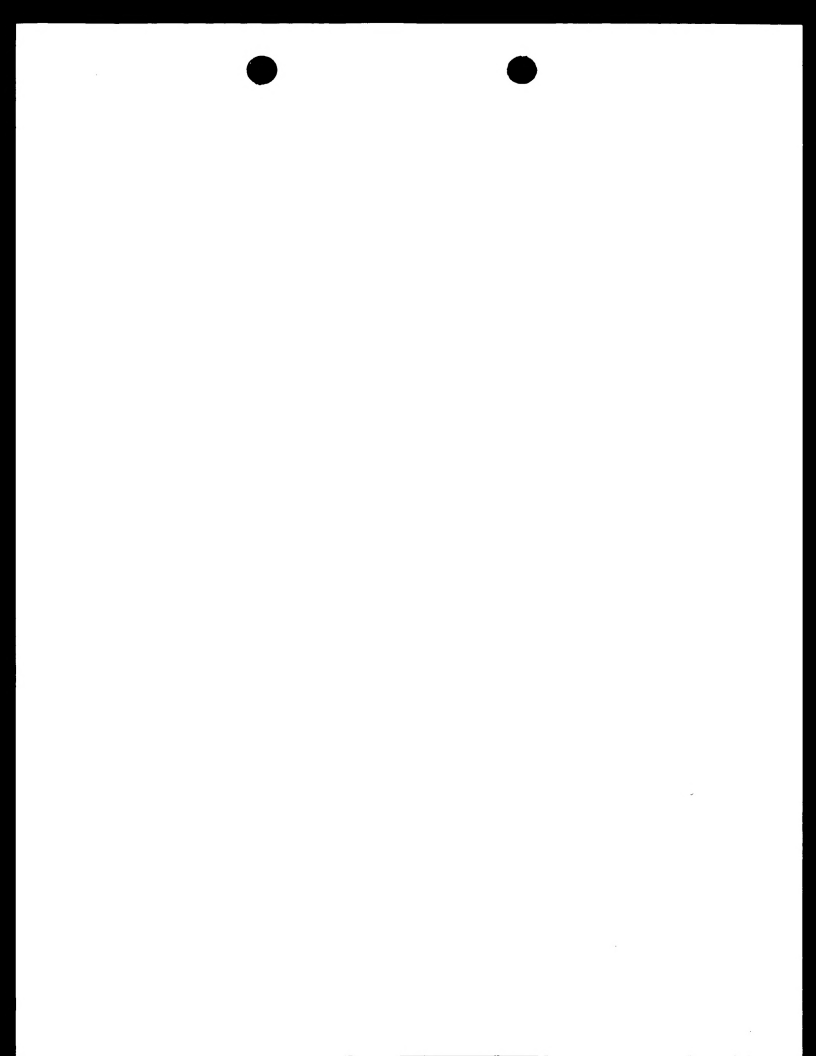
		FR 00/00812
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages p	no. des revendications visées
х	W0 96 30012 A (DEFEUDIS FRANCIS V) 3 octobre 1996 (1996-10-03) page 4, ligne 27 -page 6, ligne 15; revendications 1-4,18-24,36 page 7, ligne 5-9; exemple 8 page 8, ligne 20-22 page 8, ligne 26-35	1,2, 13-18
X	US 5 801 203 A (LIPTON STUART A) 1 septembre 1998 (1998-09-01) colonne 2, ligne 64 -colonne 3, ligne 23; tableau 2 colonne 11, ligne 32-38; exemple 7 colonne 14, ligne 45-53; tableau 3	1-4, 8-16,18, 19,21,23
X	ZIEGLER D.: "'Pathogenesis of diabetic neuropathy!. PATHOGENESE DER DIABETISCHEN NEUROPATHIE." DIABETES UND STOFFWECHSEL, (20 NOV 1998) 7/6 (251-266)., XP000866219 le document en entier	1-4,8, 10,13, 14,18, 21-23
X	US 5 091 180 A (ADMINISTRATORS OF THE TULANE EDUCATIONAL FUND) 25 février 1992 (1992-02-25) colonne 7-10; revendication 1; tableau II	1-4,8, 10,13, 14,18
A	DE 44 20 102 A (ASTA MEDICA AG) 14 décembre 1995 (1995-12-14) le document en entier	1,2,4,5, 7,11-18, 23
A	RODRIGUEZ-ARIZA A ET AL: "Rapid induction of NF-kappaB binding during liver cell isolation and culture: inhibition by L-NAME indicates a role for nitric oxide synthase." BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, (1999 APR 2) 257 (1) 145-8., XP000857974 le document en entier	1-4,8, 10,13, 14,18, 19,21,22
A	LOSKE, C. ET AL: "Cytotoxicity of advanced glycation end products is mediated by oxidative stress" J. NEURAL TRANSM. (1998), 105(8-9), 1005-1015, XP000874257 le document en entier -/	1,3,4,8, 10,11, 13-15

1





		FR 00/00812		
c.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indicationdes passages pertine	tinents no. des revendications visée		
ategorie	identification des documents cites, avec, le cas echeant, i indicationdes passages per une	Tio. des revendications vise		
	SIES H.: "Strategies of antioxidant defense." EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, (1993) 215/2 (213-219)., vol. 215, no. 2, 1993, pages 213-219, XP000874264 le document en entier	1-8,10, 11,13,14		



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

on on patent family members

rtional Application No FR 00/00812

Patent doc		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO 99510	97 A	14-10-1999	AU	3380399	Α	25-10-1999
FR 21104	65 A	02-06-1972	AU	3460571	Α	
			BE	773910		31-01-1972
			DE	2150900		20-04-1972
			GB	1310658		21-03-1973
			NL	7114199		18-04-1972
			PH	12920	Α	10-10-1979
			ZA	7106628	Α	28-06-1972
US 56522	55 A	29-07-1997	CA	2122509	Α	08-09-1995
FR 4630	M		NONE			
WO 97169	83 A	15-05-1997	 US	5891459	 А	 06-04-1999
			US	5852058		22-12-1998
			ΕP	0871376		21-10-1998
				000506496	T	30-05-2000
			US	5861168		19-01-1999
			EP	1003500		31-05-2000
			WO	9806389	Α	19-02-1998
WO 99060	40 A	11-02-1999	AU	8768098	Α	22-02-1999
WO 99033	65 A	28-01-1999	EP	0891719		20-01-1999
			ΑU	8465898		10-02-1999
			EP	1001685	Α	24-05-2000
WO 98500	04 A	12-11-1998	US	5951990		14-09-1999
			AU	9414098		27-11-1998
			BR	9809384		04-07-2000
			CN	1255053		31-05-2000
			US	5922335	A 	13-07-1999
WO 96300	12 A	03-10-1996 	AU	5317296	Α	16-10-1996
US 58012	03 A	01-09-1998	US	5455279		03-10-1995
			US	5234956		10-08-1993
			US	6071876		06-06-2000
			AU	5348194		12-04-1994
			EP	0661973		12-07-1995
			WO	9406428		31-03-1994
			US	5747545		05-05-1998
			US	5614560		25-03-1997
			US	5506231		09-04-1996
			AT	182076		15-07-1999
			DE	69229598		19-08-1999
			DE		T	04-11-1999
			EP	0581856		09-02-1994
			ES	2134804		16-10-1999
			JP WO	6506690 9218112		28-07-1994 29-10-1992
 US 509118	 30 A	 25-02-1992	NONE			
 DE 442010)2 A	 14-12-1995	NONE			

